PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: 2000-311681
(43)Date of publication of application: 07.11.2000
(51)Int.CI. H01M 4/38
H01M 4/02
H01M 4/04
H01M 4/62
H01M 10/40
(21)Application number: 11-261516 (71)Applicant: CANON IN

(22)Date of filing: 16.09.1999 (72)Inventor: KAWAKAMI SOICHIRO
ASAO MASAYA
(30)Priority
Priority number: 10282087
11050471
Priority date: 18.09.1998
26.02.1999
Priority country: JP
JP
(54) NEGATIVE ELECTRODE MATERIAL FOR SECONDARY BATTERY,
ELECTRODE STRUCTURAL BODY, SECONDARY BATTERY AND THEIR
MANUFACTURE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an electrode structural body capable of contributing to a lithium secondary battery having a long cycle life, high capacity

and high energy density.

SOLUTION: This electrode structural body is composed of a collector 100 and a

negative electrode material layer 101 for a lithium secondary battery containing

particles 103 containing, as a main constituent, an amorphous alloy having a

nonstoichiometric ratio composition expressed by a formula Sn.A.X. In the

formula, A represents at least one kind of transition metal, and X represents at

least one kind selected from a group comprising O, F, N, Mg, Ba, Sr, Ca, La, Ce,

Si, Ge, C, P, B, Bi, Sb, Al, In, S, Se, Te and Zn. However, X may not be

contained. In the number of atoms of the respective atoms in the formula, a

relationship of Sn/(Sn+A+X)=20-80 atom.% should be satisfied.

LEGAL STATUS [Date of request for examination] 09.08.2000

[Date of sending the examiner's decision of rejection] 04.08.2004

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of

rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number] 3620703

[Date of registration] 26.11.2004

[Number of appeal against examiner's decision of rejection] 2004-018284

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection] 03.09.2004

[Date of extinction of right]

* NOTICES *

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

1. This document has been translated by computer. So the translation may not

reflect the original precisely.

2.**** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim 1] Negative-electrode electrode material for lithium secondary batteries containing the particle which used the amorphous Sn-A-X alloy of a non-stoichiometric ratio presentation as the principal component, among the above-mentioned formula, a kind was shown at least and A was chosen from the group of transition metals to which X changes from O, F, N, Mg, Ba, Sr, calcium, La, Ce, Si, germanium, C, P, B, Bi, Sb, aluminum, In, S, Se, Te, and Zn -- a kind is shown at least. However, X does not need to contain. Moreover, in the atomic number of each atom of the above-mentioned formula, it has the relation of Sn/(Sn+A+X) =20 80 %. atom [Claim 2] Said amorphous alloy is electrode material according to claim 1 whose full width at half maximum which appears in the range of X diffraction 2theta=25 degree-50 degree of CuK alpha rays is 0.2 degrees or more. [Claim 3] Said amorphous alloy is electrode material according to claim 1 whose full width at half maximum which appears in the range of X diffraction 2theta=25 degree-50 degree of CuK alpha rays is 0.5 degrees or more. [Claim 4] Said amorphous alloy is electrode material according to claim 1 whose full width at half maximum which appears in the range of X diffraction 2theta=25 degree-50 degree of CuK alpha rays is 1.0 degrees or more.

[Claim 5] Said amorphous alloy is electrode material according to claim 1 whose full width at half maximum which appears in the range of X diffraction 2theta=40 degree-50 degree of CuK alpha rays is 0.5 degrees or more. [Claim 6] Said amorphous alloy is electrode material according to claim 1 whose full width at half maximum which appears in the range of X diffraction 2theta=40 degree-50 degree of CuK alpha rays is 1.0 degrees or more. [Claim 7] Electrode material according to claim 1 whose magnitude of the microcrystal calculated from X-ray diffraction analysis of said alloy particle is 500A or less [Claim 8] The electrode object according to claim 5 whose magnitude of the microcrystal calculated from X-ray diffraction analysis of said alloy particle is 200A or less. [Claim 9] The electrode object according to claim 6 whose magnitude of the microcrystal calculated from X-ray diffraction analysis of said alloy particle is 100A less. or [Claim 10] Electrode material according to claim 1 whose mean particle diameter of said particle is 0.5-20 micrometers. [Claim 11] Electrode material according to claim 1 whose content of said alloy in said particle is 30 % of the weight more. OΓ

[Claim 12] Furthermore, electrode material according to claim 1 which contained the water soluble polymer ingredient as binder. [Claim 13] Electrode material according to claim 12 whose content of said binder % is 1 10 of the weiaht. [Claim 14] Electrode material according to claim 1 whose content of said particle is 80 100 % of the weight. [Claim 15] Said transition-metals element is electrode material according to claim 1 chosen from Cr, Mn, Fe, Co, nickel, Cu, Mo, Tc, Ru, Rh, Pd, Ag, Ir, Pt, Au. Ti. Y, Sc. Zr. Nb. Hf. Ta [Claim 16] Furthermore, electrode material according to claim 1 whose content of the oxygen element contained in said alloy particle is 5 or less % of the weight 0.05 % of the weight or more. [Claim 17] Furthermore, electrode material according to claim 1 whose content of the oxygen element contained in said alloy particle is with a weight of 0.1 or more 3 of the weight. or less [Claim 18] Furthermore, electrode material according to claim 1 whose content of the fluorine element contained in said alloy particle is 5 or less % of the weight. [Claim 19] Furthermore, electrode material according to claim 1 whose content of the fluorine element contained in said alloy particle is 3 or less % of the weight. [Claim 20] Electrode material according to claim 1 whose content of the oxygen contained in said particle is 0.05 - 5 % of the weight. [Claim 21] Electrode material according to claim 1 whose content of the fluorine atom contained in said particle is 5 or less % of the weight. [Claim 22] Said alloy is electrode material according to claim 1 which is an alloy containing carbon. [Claim 23] Electrode material according to claim 1 which contains at least one element chosen from three groups who consist of said alloy, the group 1 who consists of Pb, Bi, aluminum, Ga, In, Tl, Zn, Be, Mg, calcium, and Sr, the group 2 who consists of a rare earth metallic element, and the group 3 who changes from metalloid element to list. а [Claim 24] Said alloy Electrode material containing two elements chosen from three groups who consist of the group 1 who consists of Pb, Bi, aluminum, Ga, In, TI, Zn, Be, Mg, calcium, and Sr, the group 2 who consists of a rare earth metallic element, and the group 3 who changes from a metalloid element to a list claim 23. according to [Claim 25] Said alloy Electrode material according to claim 23 which contains at least three elements chosen from three groups who consist of the group 1 who consists of Pb, Bi, aluminum, Ga, In, Tl, Zn, Be, Mg, calcium, and Sr, the group 2

who consists of a rare earth metallic element, and the group 3 who changes from a metalloid element to a list. [Claim 26] Said altoy Electrode material according to claim 23 which contains at least one element chosen from the group 1 who consists of Pb. Bi. aluminum. Ga, In. Tl, Zn, Be, Mg, calcium, and Sr, and one element chosen from the group 2 who consists of rare earth metallic element. [Claim 27] Said alloy Electrode material according to claim 23 which contains at least one element chosen from the group 1 who consists of Pb, Bi, aluminum, Ga, In, Tl, Zn, Be, Mg, calcium, and Sr, and one element chosen from the group 3 who consists of metalloid element. [Claim 28] Said alloy is electrode material according to claim 23 which contains at least one element chosen from the group 3 who consists of a metalloid element, and one element chosen from the group 2 who consists of a rare earth metallic element. [Claim 29] Said alloy Electrode material according to claim 23 which contains at least one element chosen from the group 1 who consists of Pb. Bi. aluminum. Ga, In, Tl, Zn, Be, Mg, calcium, and Sr, one element chosen from the group 2 who consists of a rare earth metallic element, and one element chosen from the group 3 who changes from metalloid element to list. а

[Claim 30] Said rare earth metallic element is electrode material according to claim 23 chosen from La, Ce, Pr, Nd, Sm, Eu, Gd, Tb, Dy, Ho, Er, Tm, Yb, and Lu.

IClaim 31] Said metalloid element is electrode material according to claim 23 chosen from B, C, Si, P, germanium, As, Se, Sb, and Te, [Claim 32] Said alloy is the electrode material containing one element chosen from the group who consists of Si, germanium, aluminum, Zn, calcium, La, and Mg, and one element chosen from the group who consists of Co. nickel. Fe. Cr. and CII according to claim 1 [Claim 33] Said alloy is the electrode material containing one element chosen from the group who consists of Si, germanium, aluminum, Zn, calcium, La, and Mg, one element chosen from the group who consists of Co, nickel, Fe, Cr, and Cu, and one element chosen from the group who consists of C, B, and P according 1. to claim [Claim 34] The mean particle diameter of said alloy particle is 0.5-micron or more electrode material according to claim 1 which is 20 microns or less. [Claim 35] The mean particle diameter of said alloy particle is 0.5-micron or more electrode material according to claim 1 which is 10 microns or less. [Claim 36] The specific surface area of said alloy particle is electrode material

according to claim 1 which is more than 1m2/g. [Claim 37] The specific surface area of said alloy particle is electrode material according to claim which is more than 5m2/g. IClaim 381 Electrode material according to claim 1 in which said alloy contains Li element below 30 atom % more than 2 atom %. [Claim 39] Said alloy is electrode material according to claim 1 which contains one or more kinds of elements chosen from N and S 30% or less 1% or more. [Claim 40] The electrode structure which consisted of a lithium and a charge collector which consists of the ingredient which is not alloyed according to said electrode material according to claim 1 to 39 and electrochemical reaction. [Claim 41] The electrode structure according to claim 40 by which said electrode material formed is on the charge collector. [Claim 42] The electrode structure according to claim 40 said whose alloy content in said electrode structure is 25 % of the weight or more. (Claim 43) The electrode structure according to claim 40 whose content of said allov in said particle is 30 % of the weight or [Claim 44] The electrode structure according to claim 40 by which said electrode structure is constituted from an electrode material layer which consists of said electrode material and binder, charge collector. and а

[Claim 45] The electrode structure according to claim 40 by which said electrode structure is constituted from said electrode material, an electric conduction nominal member, an electrode material layer that consists of a binder, and a charge collector [Claim 46] The electrode structure according to claim 44 or 45 to which said binder changes from water-soluble organic polymeric materials. [Claim 47] The rechargeable battery which possessed the negative electrode. electrolyte, and positive electrode using said electrode structure according to claim 40 to 46, and used oxidation reaction of a lithium, and the reduction reaction of lithium а ion. [Claim 48] Said positive electrode is a rechargeable battery according to claim 47 which consists of the matter of the lithium element content which the lithium ion by the charge-and-discharge reaction intercalates or deintercalates. [Claim 49] Said positive electrode is a rechargeable battery according to claim 48 constituted with the positive-active-material ingredient which has the intercalation function and deintercalation function of a lithium ion by the charge-and-discharge reaction. and amorphous phase. has an [Claim 50] Said positive-active-material ingredient is a rechargeable battery according to claim 49 which is an ingredient containing an amorphous substance metallic oxide.

[Claim 51] The manufacture approach of the electrode structure characterized by having the process which allots said electrode material according to claim 1 to 39 on a charge collector in the manufacture approach of the electrode structure for lithium secondary batteries. [Claim 52] The manufacture approach of the electrode structure according to claim 51 which has the process which allots said electrode material on said charge collector usina press-forming processing. [Claim 53] The manufacture approach of the electrode structure according to claim 51 which has the process which arranges this paste on said charge collector after mixing a solvent a binder and if needed to said electrode material and preparing а paste. [Claim 54] The manufacture approach of the electrode structure according to claim 53 that said binder consists of water-soluble organic polymeric materials. [Claim 55] The manufacture approach of the rechargeable battery characterized by having the process which carries out opposite arrangement of this electrode structure and said positive electrode through said electrolyte using the electrode structure which allotted electrode material according to claim 1 to 39 on the charge collector as said negative electrode in the manufacture approach of a rechargeable battery of providing a negative electrode, an electrolyte, and a positive electrode and using exidation reaction of a lithium, and the reduction reaction of а lithium ion. IClaim 561 The manufacture approach of a rechargeable battery according to claim 55 of having the process which allots said electrode material on said charge collector by the press-forming method. [Claim 57] The manufacture approach of a rechargeable battery according to claim 55 of having the process which arranges this paste on said charge collector after mixing a solvent a binder and if needed to said electrode material preparing and paste. [Claim 58] The manufacture approach of a rechargeable battery according to claim 57 that said binder consists of water-soluble organic polymeric materials.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[Field of the Invention] This invention relates to the lithium secondary batteries

using oxidation reaction of the negative-electrode electrode material for rechargeable batteries, the electrode structure, and a lithium, and the reduction reaction of a lithium ion, and these manufacture approaches. This invention relates to the long negative-electrode electrode material for rechargeable batteries, the electrode structures which used it and rechargeable batteries, and those manufacture approaches of a cycle life by high capacity more at a detail.

[Description of the Prior Art] Since CO2 capacity contained in atmospheric air is increasing recently, possibility that warming of the earth will arise according to the room temperature effectiveness is pointed out. Although the heat energy which a thermal power station burns a fossil fuel etc. and is obtained is transformed into electrical energy, in order to discharge CO2 gas so much by combustion, it is becoming difficult to build a new thermal power station. Therefore, it stores in the rechargeable battery which installed power in ordinary homes as a deployment of the power made with generators, such as a thermal power station, in the night which is dump power, and a load is equalized at day ranges with much power consumption using this. The so-called load leveling is being

[0003] Moreover, for the electric vehicle application which has the description of

not discharging the matter in connection with the air pollution containing COx. NOx, a hydrocarbon, etc., development of the rechargeable battery of a high energy consistency is expected. Furthermore, for the power-source application of portable devices, such as a book mold personal computer, a word processor. a video camera, and a cellular phone, development of a small, lightweight, and hiahly efficient rechargeable battery ís pressing need. [0004] Development of the so-called "lithium ion battery" of the rocking chair mold which used for the negative-electrode matter the carbon ingredient represented by the graphite which can intercalate in the positive-electrode matter the lithium intercalation compound which is a reaction at the time of charge and deintercalates a lithium ion from between lavers as such a small. lightweight, and highly efficient rechargeable battery between the layers of the six membered ring reticulated flat surface formed by the carbon atom in a lithium and a part is being put in practical use. ion progresses, [0005] However, in this "lithium ion battery", since the negative electrode which consists of carbon ingredients can intercalate only a maximum of 1/per carbon atom only of lithium atoms of 6 theoretically, the rechargeable battery of the high energy consistency which is equal to the lithium primary cell when using a metal lithium for the negative-electrode matter is unrealizable. When it is going to

intercalate the amount of lithiums more than the amount of theory in the negative electrode which consists of carbon of a "lithium ion battery" at the time of charge. or when it charges on condition that high current density, a lithium metal grows up to be a carbon negative-electrode front face in the shape of a dendrite (tree). and cycle life sufficient in the "lithium ion battery" which may result in the internal short circuit between a negative electrode and a positive electrode in the repeat of a charge-and-discharge cycle eventually, and exceeds the geometric capacity of graphite negative electrode not acquired. [0006] On the other hand, although the lithium secondary battery of the high capacity which uses a metal lithium for a negative electrode attracts attention as a rechargeable battery in which a high energy consistency is shown, it has not resulted in utilization. The reason is because the cycle life of charge and discharge is very short. It thinks, if it is in there being a part which a metal lithium reacts with impurities, such as moisture in the electrolytic solution, and an organic solvent as a main cause with the very short cycle life of charge and discharge, a metal lithium foil front face is not flat in forming the insulator laver. and electric field concentrate, and a lithium metal growing up to are the shape of a dendrite by the repeat of charge and discharge owing to this, causing the interior short circuit between a negative electrode and a positive electrode, and

resulting in a life.

100071 Moreover, since the energy which a cell has is consumed in the short circuit section for a short time when the dendrite of an above-mentioned lithium grows and a negative electrode and a positive electrode change into a short circuit condition, a cell generates heat, or the solvent of the electrolytic solution decomposes with heat, and generates gas, and the internal pressure in a cell may carry out high relaxation. Anyway, the breakage and life lowering of a cell by the short circuit become caused [tend] by growth of a dendrite. [0008] In order to suppress reaction progress with a metal lithium, and the moisture in the electrolytic solution and organic solvent which are the trouble of the rechargeable battery using an above-mentioned metal lithium negative electrode, the approach using the lithium alloy which becomes a negative electrode from a lithium, aluminum, etc. is proposed. However, since the lithium alloy is hard and it cannot wind in the shape of a spiral in this case, the actual condition is having not resulted [from the reasons of that production of a spiral cylindrical shape cell cannot be performed, that a cycle life is not fully prolonged. the energy density which is equal to the cell which used the metal lithium for the negative electrode fully not being obtained] in wide range utilization. [0009] In addition, the aforementioned aluminum, cadmium, an indium, tin, antimony, lead, a bismuth, etc. are mentioned as a metal which forms a lithium and an alloy at the time of charge, and the alloy which consists of these metals and these metals, and the rechargeable battery which used the alloy of these metals and a lithium for the negative electrode are indicated by JP,8-64239,A, JP,3-62464,A, JP,2-12768,A, JP,62-113366,A, JP,62-15761,A, JP,62-93866,A, and JP.54-78434.A. [0010] However, when it uses as a negative electrode of a rechargeable battery (rechargeable battery which used the lithium as the active material) as plate-like part material which does not specify the configuration of a negative electrode in the rechargeable battery of a publication in these disclosure official report, and includes the shape of a foil which is a general configuration about the above-mentioned alloy ingredient, the surface area of the part which contributes to the cell reaction in an electrode material layer is small, and the charge and high difficult. discharge current are [0011] Furthermore, in the rechargeable battery using the above-mentioned alloy incredient as a negative electrode, contraction takes place at the time of the cubical expansion by alloying with the lithium at the time of charge, and bleedoff, this volume change is large and a crack enters [an electrode] in response to distortion. And since there is a problem of pulverization happening,

and the impedance of an electrode rising and causing lowering of a cell cycle life when a charge-and-discharge cycle is repeated, the actual condition is having not resulted in utilization. (0012) On the other hand, it is 8TH, INTERNATIONAL MEETING ON LITHIUM EXTENED of BATTERIES ABSTRACTS In WED-2 (P69-72) By making tin or an alloy deposit on a copper wire with a diameter of 0.07mm electrochemically A layer with a fine (200-400nm) grain size can be formed, and it is reported by the cell which made the counter electrode the electrode which made thickness of a deposit thin (about 3 micrometers), and the lithium that a charge-and-discharge life cycle improves. [0013] the above-mentioned reference -- the current density of 0.25 mA/cm2 -up to 1.7 Li/Sn (it alloys with 1.7 Li(s) per tin 1 atom) -- charging -- 0.9VvsLi/Li+ In the assessment which repeated discharge up to -- As opposed to the electrode whose grain size (particle size) which was made to deposit a tin alloy similarly on the charge collector with a diameter of 1.0mm of copper wire, and was obtained is 2000-4000nm It is reported that the electrode of an Sn0.91Ag0.09 alloy electrode [about 4 times and] of a 200-400nm tin particle improves, and the life of an Sn0.72Sb0.28 alloy electrode [about 9 times and]. improves about 11 times.

[0014] However, the electrode which the above-mentioned reference used the lithium for the counter electrode, and was not evaluated, and the result in a actual cell gestalt is not reported, and consists of a particle of the above sizes is made to deposit on the charge collector with a diameter of 0.07mm of copper wire, is produced, and is not the thing of a practical electrode configuration. Moreover, although the layer whose field granulation child size (particle size) who made the tin alloy deposit by the approach that it is the same on the field of a large area called the diameter of 1.0mm is 2000-4000nm is formed as mentioned above. the life as a cell is falling remarkably. [0015] In the cell which used various lithium alloys, by JP,5-234585,A, the metal powder which cannot generate a lithium and an intermetallic compound easily on a lithium front face is made to adhere to a negative electrode uniformly, the deposit of a dendrite is controlled, and the cell which raised charging efficiency and raised the cycle life is indicated at JP,5-190171,A, JP,5-47381,A, JP.63-114057.A. and JP.63-13264.A. However, it cannot become the decisive approach all develop the life of a negative electrode by leaps and bounds. [0016] Although the lithium secondary battery which was excellent in the charge-and-discharge property which used for the negative electrode the lithium alloy which alloyed electrochemically the amorphous alloy which made the tabular aluminium alloy the main examples, and the lithium is indicated in JP.63-13267.A, high capacity is maintained and the cell of the cycle life of a practical use field cannot be realized. 10017] Moreover, although the rechargeable battery which used the low crystal or the amorphous intermetallic compound of an element of aluminum, germanium, Pb, Si, Sn, and Zn for the negative electrode and which was excellent in the cycle property with high capacity is indicated in JP.10-223221.A. low crystallization or amorphous-izing of an intermetallic compound is difficult, and it is high capacity, and the cell of a long cycle life cannot be realized. [0018] Thus, in the lithium secondary battery (the rechargeable battery which used oxidation reaction of the lithium by charge and discharge and the reduction reaction of a lithium ion after that will be called a lithium secondary battery including the "lithium ion battery" which uses a carbon ingredient for a negative electrode), buildup of an energy density and the reinforcement of a cycle life have been technical problem. bia 100191

[Problem(s) to be Solved by the Invention] This invention is made in view of the above-mentioned situation, and aims to let the useful negative-electrode electrode material for rechargeable batteries and the useful electrode structure,

and a cycle life offer the long rechargeable batteries of a high energy consistency, and these manufacture approaches to the rechargeable battery which used oxidation reaction of a lithium, and the reduction reaction of a lithium ion especially.

[0020]

[Means for Solving the Problem] The negative-electrode electrode material for lithium secondary batteries of this invention is characterized by containing the particle which used the amorphous Sn-A-X alloy of a non-stoichiometric ratio presentation as the principal component, among the above-mentioned formula. a kind was shown at least and A was chosen from the group of transition metals. to which X changes from O. F. N. Mg. Ba. Sr. calcium, La. Ce. Si, germanium, C. P, B, Bi, Sb, aluminum, In, S, Se, Te, and Zn -- a kind is shown at least. However, X does not need to contain, Moreover, in the atomic number of each atom of the above-mentioned formula, it has the relation of Sn/(Sn+A+X) =20 - 80 atom %. [0021] "The alloy of a non-stoichiometric ratio presentation" of the above-mentioned publication is an alloy which two or more sorts of metallic elements have not combined by the easy integer ratio. The intermetallic compound with which two or more sorts of metallic elements have combined this "alloy of a non-stoichiometric ratio presentation" by the easy integer ratio is

different, the elementary composition of the intermetallic compound (the crystal structure which has regular atomic arrangement and is completely different from a configuration metal is taken) which is more specifically well-known already, i.e., the presentation as which two or more sorts of metallic elements are expressed in the structure expression combined by the easy integer ratio, (stoichiometric composition) -- since -- the presentation shifted is called "non-stoichiometric composition" by this invention. [0022] The electrode structure of this invention is characterized by consisting of a lithium and a charge collector which consists of the ingredient which is not alloyed according to said negative-electrode electrode material for lithium secondary batteries and electrochemical reaction [0023] The rechargeable battery of this invention is characterized by consisting of positive electrodes which are the negative electrode of said electrode structure, an electrolyte, and the intercalation matter of a lithium ion. 100241 The manufacture approach of the electrode structure of this invention is characterized by having the process which allots said negative-electrode electrode material for rechargeable batteries on a charge collector in the manufacture approach of the electrode structure for lithium secondary batteries. [0025] The manufacture approach of the rechargeable battery of this invention is

the manufacture approach of a rechargeable battery of providing a negative electrode, an electrolyte, and a positive electrode and using oxidation reaction of a lithium, and the reduction reaction of a lithium ion, and is characterized by having the process which carries out opposite arrangement of this electrode structure and said positive electrode through said electrolyte using the electrode structure which allotted said negative-electrode electrode material for rechargeable batteries on the charge collector as said negative electrode. [0026] Hereafter, this invention is explained concretely. As for the negative-electrode electrode material for rechargeable batteries of this invention (it is hereafter written as electrode material.), it is desirable to consist of an ingredient containing the particle which used the amorphous Sn-A-X alloy of a non-stoichiometric ratio presentation as the principal component, [0027] in the amorphous Sn-A-X alloy, a kind was shown at least and A was chosen from the group of transition metals to which X changes from O, F, N, Mg, Ba, Sr, calcium, La, Ce, Si, germanium, C, P, B, Bi, Sb, aluminum, In, S, Se, Te, and Zn -- a kind is shown at least. However, even if X contains, it is not necessary to contain it. Moreover, in the atomic number of each atom of the above-mentioned formula, it is desirable that the rate of the number of tin atoms to the number of the atoms of all the elements in an alloy (sum total of a tin atom,

A atom, and X atom) has the relation of Sn/(Sn+A+X) =20 - 80 atom %. [0028] As for said amorphous alloy, it is desirable for 0.2 degrees or more of 0.5 degrees or more of full width at half maximum which appears in the range of X diffraction 2theta=25 degree-50 degree of CuK alpha rays to be 1.0 degrees or more still more preferably preferably. [0029] Moreover, as for said amorphous alloy, it is desirable for 0.5 degrees or more of full width at half maximum which appears in the range of X diffraction 2theta=40 degree-50 degree of CuK alpha rays to be 1.0 degrees or more preferably. [0030] It is desirable for 500A or less of 200A or less of magnitude of the microcrystal calculated from X-ray diffraction analysis of said alloy particle to be 100A or less still more preferably preferably, It is desirable that the mean particle diameter of said particle is 0.5-20 micrometers, and it is more desirable that it is 0.5-10 micrometers. (0031) It is desirable that the content of said alloy in said particle is 30 % of the weight or more. Furthermore, in electrode material, a water soluble polymer ingredient shall be contained as a binder. It is desirable that the content of said binder ès 1 10 % of the weight.

[0032] It is desirable that the content of said particle in electrode material is 80 -

100 % of the weight. 100331 As for said transition-metals element, it is desirable to be chosen from Cr. Mn, Fe, Co, nickel, Cu, Mo, Tc, Ru, Rh, Pd, Ag, Ir, Pt, Au, Ti, V, Y, Sc, Zr, Nb, Hf, W Ta. and [0034] Said alloy particle may be made to contain an oxygen element, a fluorine element or an oxygen element, and a fluorine element as a little element. It is desirable for the content of the oxygen element contained in said alloy particle to be with a weight of 0.1 or more 3 or less % of the weight 5 or less % of the weiaht 0.05 % of the weight OΓ more preferably. [0035] Furthermore, it is desirable for the content of the fluorine element contained in said alloy particle to be 3 or less % of the weight preferably 5 or less % of the weight. Moreover, it is desirable that the content of the oxygen contained in said particle is 0.05 - 5 % of the weight. Moreover, it is desirable that the content of the fluorine atom contained in said particle is 5 or less % of the weight. [0036] As for said alloy, it is desirable that it is an alloy containing carbon. Said alloy shall contain at least one element chosen from three groups who consist of

the group 1 who consists of Pb, Bi, aluminum, Ga, In, Tl, Zn, Be, Mg, calcium, and Sr, the group 2 who consists of a rare earth metallic element, and the group

959716/D/1

3 who changes from а metalloid element to list. [0037] As for said metalloid element, what is chosen from B, C, Si, P, germanium, As. Se. Sb. and Te is desirable. I0038) As for said rare earth metallic element, what is chosen from La, Ce, Pr. Nd, Sm, Eu, Gd, Tb, Dy, Ho, Er, Tm, Yb, and Lu is desirable. [0039] Said alloy shall contain two elements chosen from three groups who consist of the group 1 who consists of Pb, Bi, aluminum, Ga, In, Ti, Zn, Be, Mg, calcium, and Sr. the group 2 who consists of a rare earth metallic element, and the group 3 who changes from a metalloid element to a list. [0040] Said alloy shall contain at least one element chosen from the group 1 who consists of Pb. Bi, aluminum, Ga. In, Tl. Zn. Be, Mg, calcium, and Sr, and one element chosen from the group 2 who consists of a rare earth metallic element. [0041] Said alloy shall contain at least one element chosen from the group 1 who consists of Pb, Bi, aluminum, Ga, In, Ti, Zn, Be, Mg, calcium, and Sr, and one element chosen from the group 3 who consists of a metalloid element. [0042] Said alloy shall contain at least one element chosen from the group 3 who consists of a metalloid element, and one element chosen from the group 2 who consists of а rare earth metallic element. [0043] Said alloy shall contain at least three elements chosen from three groups

who consist of the group 1 who consists of Pb, Bi, aluminum, Ga, In, Ti, Zn, Be, Ma. calcium, and Sr. the group 2 who consists of a rare earth metallic element. and the group 3 who changes from a metalloid element to a list. 10044] Said alloy shall contain at least one element chosen from the group 1 who consists of Pb, Bi, aluminum, Ga, In, Ti, Zn, Be, Mg, calcium, and Sr, one element chosen from the group 2 who consists of a rare earth metallic element, and one element chosen from the group 3 who changes from a metalloid element to list. а [0045] Said alloy shall contain one element chosen from the group who consists of Si, germanium, aluminum, Zn, calcium, La, and Mg, and one element chosen from the group who consists of Co, nickel, Fe, Cr, and Cu. [0046] Said alloy shall contain one element chosen from the group who consists of Si, germanium, alumínum, Zn, calcium, La, and Mg, one element chosen from the group who consists of Co, nickel, Fe, Cr, and Cu, and one element chosen from the group consists C. P. [0047] As for the mean particle diameter of said alloy particle, it is desirable for 20 microns or less to 0.5-micron or more be 1 microns or more 10 microns or less preferably. As for the specific surface area of said alloy particle, it is preferably desirable that it is more than 5m2/g more than 1m2/g. It is desirable

that said alloy contains Li element below 30 atom % more than 2 atom %. Said alloy shall contain one or more kinds of elements chosen from N and S 30% or less 1% or more. 10048] Next, the electrode structure of this invention is constituted from a lithium and the charge collector which consists of the ingredient which is not alloyed by said electrode material and electrochemical reaction. [0049] It is desirable that said electrode material is formed on a charge collector. It is desirable that said alloy content in said electrode structure is 25 % of the weight or more. It is desirable that the content of said alloy in said particle is 30 % of the weight or more. It is desirable that said electrode material contains water-soluble organic polymeric materials as a binder of said particle. [0050] Next, the rechargeable battery of this invention is a rechargeable battery which possessed the negative electrode which used the above-mentioned electrode structure, the electrolyte, and the positive electrode, and used oxidation reaction of a lithium, and the reduction reaction of a lithium ion. 100511 As for said positive electrode, it is desirable to be constituted by the positive-active-material ingredient which has the intercalation function of the lithium ion by the charge-and-discharge reaction and the deintercalation function of a lithium ion, and has an amorphous phase. As for said

positive-active-material ingredient, it is desirable that it is an ingredient containing an amorphous substance metallic oxide. [0052] Next, the manufacture approach of the electrode structure of this invention is characterized by having the process which allots the above-mentioned electrode material on charge collector. [0053] It is desirable to have the process which forms said electrode material on said charge collector by the press-forming method. After mixing a binder to said electrode material, adding a solvent if needed and preparing a paste, it is desirable to have the process which arranges this paste on said charge collector. [0054] Next, the manufacture approach of the rechargeable battery of this invention is the manufacture approach of a rechargeable battery of providing a negative electrode, an electrolyte, and a positive electrode and using oxidation reaction of a lithium, and the reduction reaction of a lithium ion, and is characterized by having the process which carries out opposite arrangement of this electrode structure and said positive electrode through said electrolyte using the electrode structure which allotted the above-mentioned electrode material on the charge collector said negative electrode. as [0055] It is desirable to have the process which forms said electrode material on said charge collector by the press-forming method. After fabricating said electrode material in the shape of a paste, it is desirable to have the process which arranges this paste on said charge collector. [0056]

[Embodiment of the Invention] In the rechargeable battery which used exidation reaction of a lithium, and the reduction reaction of a lithium ion by electrochemical reaction, this invention persons are using the electrode structure using the electrode material containing the particle (it being hereafter described as a "amorphous alloy particle") which used the amorphous Sn-A-X alloy of a lithium and the non-stoichiometric ratio presentation to alloy as the principal component by the electrochemical reaction at the time of charge at least for a negative electrode, and found out that a long lasting lithium secondary battery could offered be by high capacity. [0057] The [electrode structure] Drawing 1 is the conceptual diagram showing typically the cross section of the electrode structure 102 using the electrode material containing a lithium and the amorphous alloy particle of the non-stoichiometric ratio presentation to alloy according to the electrochemical reaction of this invention. Drawing 1 (a) shows the electrode structure 102 by which the electrode material layer 101 containing the above-mentioned lithium and the amorphous alloy particle to alloy was formed on the charge collector 100. Drawing 1 (b) shows that the electrode structure 102 in which the electrode material layer 101 containing an amorphous alloy particle was formed consists of the lithium, an amorphous alloy particle 103 of the non-stoichiometric ratio presentation to alloy, an electric conduction nominal member 104, and a binder 105 according to powder-like electrochemical reaction. In addition, in this drawing, although the electrode material layer 101 is formed only in one side of a charge collector 100, depending on the gestalt of a cell, it can prepare in both sides of а charge collector 100. [0058] By being formed from the amorphous alloy particle of the non-stoichiometric ratio presentation in which a negative electrode forms an alloy with a lithium by electrochemical reaction, a skimmer (space) is made between particles, and since the space which can permit expansion of the amorphous alloy particle at the time of charge is secured, destruction of an electrode is controlled. Furthermore, cubical expansion can be reduced at the time of alloving with a lithium because this amorphous alloy particle has an amorphous phase. Therefore, when it uses for the negative electrode of a lithium secondary battery, there is little expansion contraction of the electrode material layer of the negative electrode in charge and discharge, and it enables degradation to attain few rechargeable batteries also by the repeat which is a

charge-and-discharge cycle. When the negative electrode consists of the tabular metal which forms an alloy with a lithium by electrochemical reaction temporarily. expansion of the negative electrode at the time of charge is large, and by repetition of charge and discharge, a crack occurs, destruction of a negative electrode takes place, and it cannot attain a long lasting rechargeable battery. [0059] Below, an example of the production approach of the electrode structure 102 is explained. [0060] (1) In the electrode structure 102 of drawing 1 (a), the electrode material layer 101 containing a lithium and the amorphous alloy particle to alloy can be formed on the direct charge collector 100 by technique of having an amorphous phase, such as press forming of an amorphous alloy particle. [0061] (2) In the electrode structure 102 of drawing 1 (b), mix the amorphous alloy particle 103 to alloy, the electric conduction nominal member 104, and a binder 105 with a lithium, add a solvent, adjust viscosity, and prepare a paste. Subsequently, a paste is applied on a charge collector 100, it dries and the electrode structure 102 is formed. Thickness is adjusted by a roll press etc. if needed.

[0062] [Charge collector 100] Or a charge collector 100 supplies efficiently the current consumed by the electrode reaction at the time of charge, it is bearing

the duty which collects the current generated at the time of discharge. When applying especially the electrode structure 100 to the negative electrode of a rechargeable battery, construction material with it is desirable. [high and electrical conductivity and 1 f inactive to a cell reaction as an incredient which forms a charge collector 100 I As desirable construction material, it is a lithium and the ingredient which is not alloyed in electrochemical reaction, and what consists of one or more kinds of metallic materials chosen from copper, nickel, iron, a stainless steel, and titanium is mentioned. Moreover, as a configuration of a charge collector, although it is tabular, with tabular (this / "tabular"), about thickness, it is not specified on the range of practical use, but the gestalt called the thickness of about 100 micrometers or so-called "foil" not more than it is also included. Moreover, the member and punching metal which are tabular, for example, make the shape of the shape of a mesh and sponge and fibrous, an expanded metal, etc. are also employable. [0063] [Electrode material layer] Even if an electrode material layer is a layer which consists of electrode material containing the amorphous alloy particle of the non-stoichiometric ratio presentation which forms an alloy with a lithium by electrochemical reaction and it is the layer which consisted of only said amorphous alloy particles, an amorphous alloy particle, an electric conduction

nominal member, the macromolecule material as a binder, etc. may be the compound-ized lavers. By adopting said amorphous alloy particle as the charge of a principal member of an electrode material layer, when it is used for the negative electrode of a lithium secondary battery, the crack generated by the expansion at the time of charge of an electrode material layer and repetition of charge and discharge is controlled. [0064] Said compound-ized layer applies [it adds an electric conduction nominal member and a binder to an amorphous alloy particle suitably, is mixed, and I and carries out pressing, and is formed. In order to enable it to apply easily, it is also desirable to add a solvent into the above-mentioned mixture and to make it the shape of a paste. As the above-mentioned method of application, the coating-machine method of application and screen printing are applicable, for example. Moreover, it is also possible to carry out pressing only of the above-mentioned principal member and the electric conduction nominal member on a charge collector, without mixing a binder or a binder with the above-mentioned principal member and an electric conduction nominal member. without adding a solvent, and to form an electrode material layer. 10065] The alloy of the non-stoichiometric ratio presentation in this invention shows the alloy which two or more sorts of metallic elements have not combined by the easy integer ratio. Although what takes the crystal structure which two or more sorts of metallic elements have association and regular atomic arrangement by the easy integer ratio, and is incidentally completely different from a configuration metal is known as an intermetallic compound, the alloy of a non-stoichiometric ratio presentation of this invention differs from this intermetallic compound. For example, although it is generally widely known for the Sn-Co alloy that the presentation of Sn2Co3 and SnCo to which the atomic ratio of Sn and Co is expressed with an easy integer ratio, and Sn2Co is an intermetallic compound, the presentation ratio of the Sn-Co alloy of the non-stoichiometric composition of this invention has shifted from the presentation ratio of these intermetallic compounds, as shown in the below-mentioned example. [0066] preparation of an amorphous alloy particle -- as a raw material -- two or more kinds of elements -- desirable -- three or more kinds of elements -- an amorphous alloy is more preferably prepared using four or more kinds of elements. It is desirable to choose the element with which atomic proportions with the main element differ about 10% or more as elements other than the tin of the main element by the above-mentioned element. For example, as an element of the atomic radius of 1.1 times or more of the atomic radius of tin, Ce, Sr, Ba, calcium, Pb, Bi, La, etc. are mentioned, and Ru, germanium, Zn, Cu, nickel, Co, Fe, Mn, Cr, V, S, P, Si, Be, B, C, N, etc. are mentioned as an element of a 0.9 or less-time atomic radius. Moreover, elements other than the main element may be mixed from the ingredient which forms the preparation equipment of an alloy. [0067] As the preparation approach of an amorphous alloy particle, the approach various grinders (mill) perform simultaneously mixing of a direct raw material, alloying, and amorphous-ization is mentioned. Moreover, after mixing a raw material, the alloy made amorphous by approaches, such as the single roll or congruence chill roll method which is made to carry out melting and guenches an alloy molten metal, the gas atomizing method, the water atomizing method, the disk type atomizing method, and a centrifugal quenching method, is prepared, and the approach of impalpable-powder-izing with various grinders (mill), and promoting amorphous-ization further is also mentioned. Pulverization specific can raise surface area. 100681 As the above-mentioned grinder (mill), the high thing of the grindability force is good, and a roller mill, a high-speed tumbling mill, a container actuation medium mill (ball mill), a medium agitation mill, a jet mill, etc. can be used as an example. For example, it is desirable to use for alloying and amorphous-ization container actuation medium mills which can be alloyed, such as a planet ball mill

and a vibration ball mill, in the process which repeats the cold pressure welding of the various powder which used the collision of a ball in the example of this invention. and crushing. 10069) As a processing ambient atmosphere of the above-mentioned mechanical grinding mixing, the inert gas ambient atmosphere represented by argon gas and nitrogen gas is desirable. In order to suppress adhesion of a product to the above-mentioned grinding mixing equipment, alcohols can also be added at the time of processing. As an amount of the alcohol to add, 10 or less % of the weight more than per % of the weight is desirable, and 5 or less % of the weight more than per % of the weight is more desirable. [0070] In preparation of an alloy particle which has an amorphous phase by machine grinding mixing which is the example of representation of the above-mentioned mechanical grinding mixing equipment, and which used the ball mill, optimization of the construction material of a pot (container) and a ball, the magnitude (diameter) of a ball and quantity, the amount of a raw material. the grinding rate of mixing, etc. is important, what has a hard thing (high degree of hardness), high density, and thermal conductivity high as construction material of a pot and a ball -- it comes out, and a certain thing is required and a stainless steel etc. is mentioned as a suitable thing. The small thing of the

magnitude of a ball is desirable in the range where handling is easy. About the effect which various kinds of above-mentioned parameters have, energy required for alloying of the momentum of a ball is given, and heat conduction and the heat dissipation rate of a ball and a pot (container) wall are considered to give а cooling rate required for amorphous-izing. [0071] Sn which is the component of said amorphous Sn-A-X alloy as a raw material of the alloy particle which has an amorphous phase. The transition metals of A. O. F. N. Mg. Ba. Sr. calcium, La. Ce. Si, germanium, C. P. B. Bi, Sb. aluminum. In of X. The element of each simple substance of S. Se. Te. and Zn may be used as a raw material, and the raw material which contains said groups' 1, 2, and 3 element further may be used. As a configuration of a raw material, a configuration desirable. powder is [0072] As a binder, polymeric materials are desirable, and although nonaqueous solubility organic polymeric materials are also usable as polymeric materials, water-soluble organic polymeric materials desirable. are more [0073] As an example of the above-mentioned nonaqueous solubility organic polymeric materials, polyvinyl fluoride, a PORIBIRINIDEN full ora -- the id, an ethylene tetrafluoride polymer, and 3 fluoride ethylene polymer -- 2 fluoride ethylene polymer, an ethylene-ethylene tetrafluoride copolymerization polymer. Fluorine content polymers, such as an ethylene tetrafluoride-6 fluoride I propylene I copolymerization polymer, an ethylene tetrafluoride-perfluoroalkyl vinyl ether copolymerization polymer, and 3 fluoride-salt-ized ethylene polymer. Polyolefines. such as polyethylene and polypropylene. ethylene-propylene-diene terpolymer, silicon resin, a polyvinyl chloride, or a polyvinyl butyral is mentioned. [0074] Especially, as an example of the water soluble polymer ingredient of the desirable binder of this invention, polyvinyl alcohol, a carboxymethyl cellulose, methyl cellulose, ethyl cellulose, an isopropyl cellulose, a hydroxymethyl cellulose, hydroxyethyl cellulose, the hydroxypropyl methylcellulose, cyanoethyl cellulose, ethyl hydroxyethyl cellulose, starch, a dextran, a pullulan, the poly sarcosine, a polyoxyethylene, Pori N-vinvl pyrrolidone, gum arabic, tragacanth gum, or polyvinyl acetate is mentioned. [0075] In order to hold many amounts of active materials by the time of charge, as for the rate of occupying the electrode material layer of the above-mentioned binder, it is desirable to consider as 1 - 20% of the weight of the range, and it is more desirable to consider as 2 - 10% of the weight of the range. 10076] As an electric conduction nominal member, carbon material, such as amorphous carbon, such as acetylene black and KETCHIEN black, and graphite

structure carbon, nickel, copper, silver, titanium, platinum, aluminum, cobalt, iron, chromium, etc. are used. As the electric conduction nominal member concerned, a carbon material metallurgy group ingredient is preferably blended and used in 0 - 30% of the weight of the range of an electrode material layer, for example. Preferably as a configuration of the above-mentioned electric conduction nominal member, the shape of the shape of the shape of a globular shape and a flake and a filament, fibrous, the letter of a spike, and a needle etc. is mentioned. more preferably, by adopting two or more kinds of different configurations chosen from these configurations, the packing consistency at the time of the electrode material stratification can be raised, and the impedance of the electrode structure can he reduced [0077] [Proper consistency of an active material layer] the amorphous alloy particle of this invention Since cubical expansion occurs compared with carbon materials, such as the conventional graphite, at the time of charge, the consistency of the active material layer (electrode material layer) which mainly used the amorphous alloy particle and was produced on the charge collector Since peeling with a charge collector will be caused by the cubical expansion at the time of charge, the contact resistance between too low grain children will increase and current collection ability will fall if too high, it is preferably good the

range of 2.0 - 3.5 g/cm3 and that it is the range of 2.3 - 3.0 g/cm3 more preferably.

[0078] [Amorphous metal] Although short-distance-order nature has the amorphous alloy particle which forms an alloy with a lithium by electrochemical reaction, long-distance-order nature is containing the amorphous phase which is not, and since it is not accompanied by change of the big crystal structure at the time of alloying with a lithium, cubical expansion is small. Therefore, when it uses for the negative electrode of a lithium secondary battery, there is little expansion contraction of the electrode material layer of the negative electrode in charge and discharge, and it enables degradation to attain few rechargeable batteries that neither the crack of a negative electrode nor destruction can break out easily also due to the repeat which is a charge-and-discharge cycle, [0079] It can check whether an amorphous alloy particle contains an amorphous phase or it is amorphous by the following analytical method, (0080) With the X diffraction chart which took the peak intensity to the angle of diffraction by X-ray diffraction analysis by the source of CuK alpha rays, if the half peak width of a peak will spread and it will originally turn into a broadcloth peak to that of the Sharp ****, if the peak of a crystalline substance contains an amorphous phase, and it becomes amorphous thoroughly, an X diffraction peak will no longer be accepted at all, moreover, the thing by which a peak with other atoms sharp at the point of a specific distance seen into a crystal with the fixed interatomic distance in the radial distribution function which is a function which shows which exists appears in the point calculated from the result of X-ray diffraction analysis that which was far apart from a certain atom -- differing -- an amorphous substance -- if -- the consistency in the long distance which separated although the consistency in the short distance near atomic magnitude was large becomes small. [0081] By the electron diffraction pattern obtained by electron diffraction analysis. if it moves from the spot pattern of a crystal amorphously, it changes to the ring pattern -> diffuse ring pattern -> halo pattern. It has an amorphous phase in case of a diffuse ring pattern, and if it is a halo pattern, it can be judged that it is amorphous.

[0082] Furthermore, in differential-scanning-calorimetry DSC (differential scanning calorimeter) analysis, the exothermic peak by crystallization is observed with heating (for example, if it is a tin alloy the range of 200 to about 600 degrees C) of a metal powder with an amorphous phase.

[0083] The alloy particle which has an amorphous phase is a particle which used the Sn-A-X alloy of a non-stoichiometric ratio presentation as the principal

component, a kind was shown at least and A was chosen from the group of transition metals to which X changes from O. F. N. Mg. Ba. Sr. calcium, La. Ce. Si, germanium, C, P, B, Bi, Sb, aluminum, In, S, Se, Te, and Zn - a kind does not need to be shown at least, however X does not need to contain. [0084] Moreover, the alloy particle which has an amorphous phase shall contain at least one element chosen from three groups who consist of the group 1 who consists of Pb, Bi, aluminum, Ga, In, Tl, Zn, Be, Mg, calcium, and Sr, the group 2 who consists of a rare earth metallic element, and the group 3 who changes from а metalloid element to list. [0085] Moreover, the alloy particle which has an amorphous phase shall contain two elements chosen from three groups who consist of the group 1 who consists of Pb, Bi, aluminum, Ga, In, Tl, Zn, Be, Mg, calcium, and Sr, the group 2 who consists of a rare earth metallic element, and the group 3 who changes from a metalloid element to list. (0086) Moreover, the alloy particle which has an amorphous phase shall contain at least one element chosen from the group 1 who consists of Pb. Bi, aluminum. Ga, In, Tl, Zn, Be, Mg, calcium, and Sr, and one element chosen from the group 2 who consists of rare earth metallic element. [0087] Moreover, the alloy particle which has an amorphous phase shall contain

at least one element chosen from the group 1 who consists of Pb, Bi, aluminum, Ga. In, Tl. Zn. Be. Mg. calcium, and Sr. and one element chosen from the group 3 who consists of metalloid element. 10088) Moreover, the alloy particle which has an amorphous phase shall contain at least one element chosen from the group 3 who consists of a metalloid element, and one element chosen from the group 2 who consists of a rare earth metallic element. [0089] Moreover, the alloy particle which has an amorphous phase shall contain the alloy which contains at least three elements chosen from three groups who consist of the group 1 who consists of Pb, Bi, aluminum, Ga, In, Tl, Zn, Be, Mg, calcium, and Sr. the group 2 who consists of a rare earth metallic element, and the group 3 who changes from a metalloid element to a list. [0090] Moreover, the alloy particle which has an amorphous phase shall contain the alloy which contains at least one element chosen from the group 1 who consists of Pb, Bi, aluminum, Ga, In, Ti, Zn, Be, Mg, calcium, and Sr, one element chosen from the group 2 who consists of a rare earth metallic element. and one element chosen from the group 3 who changes from a metalloid element to a list. [0091] Moreover, the alloy particle which has an amorphous phase shall contain the alloy containing one element chosen from the group who consists of Si, dermanium, aluminum, Zn. calcium, La, and Md. and one element chosen from the aroup who consists of Co. nickel. Fe. Cr., and Cu. 100921 Moreover, the alloy particle which has an amorphous phase shall contain the alloy containing one element chosen from the group who consists of Si, germanium, aluminum, Zn, calcium, La, and Mg, one element chosen from the group who consists of Co. nickel, Fe, Cr, and Cu, and one element chosen from the aroup who consists of В. and [0093] Amorphous-ization becomes easy to take place by using two or more kinds of elements with which atomic sizes differ. As for the atomic size of the two above-mentioned element, differing 10% or more is desirable, and differing 12% or more is more desirable. Furthermore, using three or more elements with which atomic sizes differ goes up [a packing consistency], an amorphous state becomes stability more and amorphous-ization becomes easy to take place by not being easy and carrying out atomic diffusion still more easily. [0094] As for said said transition-metals element, it is desirable that it is the element chosen from Cr, Mn, Fe, Co, nickel, Cu, Mo, Tc, Ru, Rh, Pd, Ag, Ir, Pt, Nb. AH Ti. Υ. Zr. Hf. Ta. and W. [0095] As for said rare earth metallic element, it is desirable that it is the element

chosen from La, Ce, Pr, Nd, Sm, Eu, Gd, Tb, Dy, Ho, Er, Tm, Yb, and Lu. 100961 As for said metalloid element, it is desirable that it is the element chosen C. Si. P, germanium, As, Se. Sb. and 10097) The alloy particle which has an amorphous phase shall contain content for oxygen element, fluorine element, and carbon. [0098] As a more concrete alloy particle which has an amorphous phase Consist of Co, nickel, Fe, Cu, Mo, Cr, Aq, Zr, Ti, Nb(s), Y, and Mn which were chosen from the transition-metals element which is an element of A. A Sn-Co amorphous alloy, a Sn-nickel amorphous alloy, a Sn-Fe amorphous alloy, a Sn-Cu amorphous alloy, a Sn-Mo amorphous alloy, a Sn-Cr amorphous alloy, a Sn-Ag amorphous alloy, a Sn-Zr amorphous alloy, a Sn-Ti amorphous alloy, a Sn-Nb amorphous alloy, a Sn-Y amorphous alloy, A Sn-Co-nickel amorphous alloy, a Sn-Co-Cu amorphous alloy, a Sn-Co-Fe amorphous alloy, a Sn-Co-Ag amorphous alloy, a Sn-Co-Mo amorphous alloy, a Sn-Co-Nb amorphous alloy, a Sn-nickel-Cu amorphous alloy, a Sn-nickel-Fe amorphous alloy, A Sn-Cu-Fe allov. a Sn-Co-Fe-nickel-Cr amorphous amorphous allov. Sn-Co-Fe-nickel-Cr-Mn amorphous alloy, a Sn-Co-Cu-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, a Sn-Co-Cu-Fe-nickel-Cr-Mn amorphous alloy, A Sn-Zr-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, a Sn-Zr-Cu-Fe-nicket-Cr-Mn amorphous alloy, a

Sn-Mo-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, a Sn-Mo-Cu-Fe-nickel-Cr-Mn amorphous allov, a Sn-Ti-Fe-nickel-Cr amorphous allov, A Sn-Ti-Cu-Fe-nickel-Cr-Mn amorphous alloy etc. mentioned. [0099] Furthermore, consist of elements which added one element in C. P. B. La. Ce, Mg, aluminum, Zn, Bi, Si, germanium, and calcium which were chosen from the element of X. As a metal which has said amorphous phase A Sn-Co-C amorphous alloy, a Sn-nickel-C amorphous alloy, a Sn-Fe-C amorphous alloy, a Sn-Cu-C amorphous alloy, a Sn-Fe-nickel-Cr-C amorphous alloy, a Sn-Co-Fe-nickel-Cr-C amorphous alloy, a Sn-Cu-Fe-nickel-Cr-C amorphous alloy, A Sn-Co-Fe-nickel-Cr-Mn-C amorphous alloy, a Sn-Co-Cu-Fe-nickel-Cr-C amorphous alloy, a Sn-Co-Cu-Fe-nickel-Cr-Mn-C amorphous alloy, a Sn-Co-Mg amorphous alloy, a Sn-nickel-Mg amorphous alloy, a Sn-Fe-Mg amorphous alloy. A Sn-Cu-Mg amorphous alloy, a Sn-Co-Mg-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, a Sn-Cu-Mg-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, a Sn-Mg-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, a Sn-Co-Si amorphous alloy, a Sn-nickel-Si amorphous alloy, A Sn-Fe-Si amorphous alloy, a Sn-Cu-Si amorphous alloy, a Sn-Co-Si-Fe-nickel-Cr amorphous allov. Sn-Cu-Si-Fe-nickel-Cr amorphous allov. a Sn-Si-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, a Sn-Co-germanium amorphous alloy, A Sn-nickel-germanium amorphous alloy, a Sn-Fe-germanium amorphous alloy, a

Sn-Cu-germanium amorphous alloy, a Sn-Co-germanium-Fe-nickel-Cr amorphous allov, a Sn-Cu-germanium-Fe-nickel-Cr amorphous allov, a Sn-germanium-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, A Sn-Co-La amorphous alloy, a Sn-nickel-La amorphous alloy, a Sn-Fe-La amorphous alloy, a Sn-Cu-La amorphous alloy, a Sn-Co-La-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, Sn-Cu-La-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, A Sn-La-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, A Sn-Co-calcium amorphous alloy, a Sn-nickel-calcium amorphous alloy, a Sn-Fe-calcium amorphous alloy, a Sn-Cu-calcium amorphous alloy, a Sn-Co-calcium-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, a Sn-Cu-calcium-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, A Sn-calcium-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, A Sn-Co-Zn amorphous alloy, a Sn-nickel-Zn amorphous alloy, a Sn-Fe-Zn amorphous alloy. a Sn-Cu-Zn amorphous alloy, a Sn-Co-Zn-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, a Sn-Cu-Zn-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, A Sn-Zn-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, A Sn-Co-aluminum amorphous alloy, a Sn-nickel-aluminum amorphous alloy, a Sn-Fe-aluminum amorphous alloy, a Sn-Cu-aluminum amorphous alloy, a Sn-Co-aluminum-Fe-nickel-Cr amorphous allov. Sn-Cu-aluminum-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, A Sn-aluminum-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, a Sn-Co-P amorphous alloy, a Sn-nickel-P amorphous alloy, a Sn-Fe-P amorphous alloy, a Sn-Cu-P amorphous alloy, a Sn-Co-P-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, a Sn-Cu-P-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, A Sn-P-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, a Sn-Co-B amorphous alloy, a Sn-nickel-B amorphous alloy, a Sn-Fe-B amorphous alloy, a Sn-Cu-B amorphous alloy, a Sn-Co-B-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, a Sn-Cu-B-Fe-nickel-Cr amorphous alloy, A Sn-B-Fe-nickel-Cr amorphous alloy etc. is mentioned. [0100] Furthermore, the alloy particle which has an amorphous phase may consist of four or more kinds of elements, as it is in said example of an alloy. (0101) As a ratio of the element which constitutes the alloy particle which has said amorphous phase, the following range is desirable, the ratio of Sn contained in the Sn-A-X alloy particle which has an amorphous phase -- the atomic number of each atom - setting -- Sn / (Sn+A+X) 20 to =80 atom % -- it is more preferably desirable 30 to 75 atom % and that it is the range of 40 - 70 atom % still more preferably, furthermore, the size of the ratio (atomic %) of each element -- desirable -- the element of 1 element >X of Sn>A -- more -- desirable -- Sn> -- all -- it is desirable to have the relation of element ** of element > all X of

[0102] The ratio of the element of the transition-metals element A contained in the alloy particle which has an amorphous phase has the desirable range of 20 atoms % to 80 atom %, its range of 20 atoms % to 70 atom % is more desirable.

Α.

and its range of further 20 atoms % to 50 atom % is desirable. [0103] The content of said X element contained in the alloy particle which has an amorphous phase has the desirable range of zero atom % to 50 atom %, and its range of one atom % to 40 atom % is more desirable. [0104] A metallic-bond radius or van der Amorphous-ization becomes easy to take place because the size of the atom calculated from a Waals radius etc. uses 10% thru/or two or more kinds of elements different 12% or more. Furthermore, using three or more elements goes up [a packing consistency], an amorphous state becomes stability more and amorphous-ization becomes easy to take place by not being easy and carrying out atomic diffusion still more easily. (0105) The clearance between the above-mentioned metallic elements is decreased, further, it is not easy and atomic diffusion can be carried out, an amorphous state becomes stability more and amorphous-ization becomes easy to take place by putting in the element with the atomic small size of O and N other than the element of C. P. and B with atomic small size still more easily. After storing a lithium, the irreversible amount (the amount of lithiums it becomes impossible to emit) when emitting a lithium increases, and it stops being suitable as a negative-electrode ingredient, when the oxygen content turned into an amount exceeding 5 % of the weight and it uses as a negative-electrode ingredient of a lithium secondary battery although oxygen is made to contain and amorphous-ization becomes easy by performing preparation of the amorphous alloy particle which forms said this invention under the ambient atmosphere which oxygen contained. The content of an oxygen element is with a weight of 0.1 or more 3 or less % of the weight 5 or less % of the weight 0.05 % of the weight or more preferably. [0106] Near the charge collector of the core of the electrode structure, the concentration in the electrode material layer of metallic elements, such as Sn. aluminum, Si, and germanium, is low, and is high at the side which touches the electrolyte at the time of using it as an electrode of a rechargeable battery, and it is desirable that there is a concentration gradient. This still enables it to control peeling in the interface of the charge collector and electrode material layer resulting from expansion contraction of the electrode material layer of the negative electrode at the time of charge and discharge, when it uses for the negative electrode of lithium secondary battery. [0107] Furthermore, it is desirable that said alloy contains Li element below 30 atom % more than 2 atom %, and it is more desirable to contain below 10 atom % more than pentatomic %. When said alloy produces the lithium secondary battery which used said alloy for the negative electrode by containing

Li element, the amount of irreversible of the lithium at the time of charge and discharge can also be reduced. Moreover, said alloy of containing one or more kinds of elements chosen from N, S, Se, and Te 30% or less 1% or more is also desirable, By containing N. S. Se, and Te element, when it uses for the negative electrode of a lithium secondary battery, it becomes possible to control further expansion contraction of the electrode material layer of the negative electrode at the time of charge and discharge. The addition to the alloy of Above Li, N. S. Se. and Te is possible when various lithium alloys, such as Li-aluminum, a CHITSU-ized lithium, a sulfuration lithium, a selenium-ized lithium, and a tellurium-ized lithium are mixed after the time of alloy preparation, or preparation. [0108] If the rate of an amorphous phase increases, the half peak width of a peak will spread and the peak of the sharp X diffraction chart which was a crystalline substance will serve as broadcloth more. It is desirable that the full width at half maximum which appears in the range of X diffraction 2theta=25 degree-50 degree of CuK alpha rays is 0.2 degrees or more, as for said amorphous alloy which has said amorphous phase, it is more desirable that it is 0.5 degrees or more, and a certain thing is still more desirable 1.0 degrees or more. Furthermore, it is desirable that the full width at half maximum which appears in the range of X diffraction 2theta=40 degree-50 degree of CuK alpha rays is 0.5 degrees or more, and it is more desirable that it is 1.0 degrees or more.

[0109] In X-ray diffraction analysis by the source of CuK alpha rays of an amorphous tin alloy, if a peak is observed by angle-of-diffraction 2theta=25 degree-50 degree, the peaks main at angle-of-diffraction 2theta=28 degree-37 degree and angle-of-diffraction 2theta=42 degree-45 degree in general are observed and tin contents do not differ greatly, correlation of an angle of diffraction, the microcrystal size calculated from half peak width, and a cycle life is accepted. That is, if the tin content is comparable, the cycle life of a cell will be extended, so that microcrystal size is small. It is so good that microcrystal size without an Х diffraction peak approaches zero ideally. [0110] the case where a metal tin or tin-lithium alloy is especially used for the negative electrode of a lithium cell - the lithium atom per [4.4 / a maximum of] tin 1 atom -- taking -- ****** -- things are known, and although the geometric capacity per unit weight is 790 Ah/kg and-izing can be theoretically carried out I high capacity I more than twice rather than 372 Ah/kg of graphite, the charge-and-discharge cycle life at the time of making it a rechargeable battery is not put in practical use short. However, high capacity can be put in practical use on such a theoretical target, and it can be made to improve further about both other engine performance, such as a charge-and-discharge cycle life and a good discharge property, by preparing the electrode material layer which consists of an alloy particle which has the amorphous phase of the tin alloy of this invention the optimal. [0111] [Particle size of an amorphous alloy particle] It is desirable to control the mean particle diameter of the amorphous alloy particle as a principal member within the limits of 0.5 micrometers or more 20 micrometers or less, as mentioned above. The layer which consists of a particle of such mean particle diameter can be formed good on a tabular charge collector. It is more more desirable still that it is 0.5 micrometers or more 10 micrometers or less about mean particle diameter [0112] [Magnitude of microcrystal] As for the magnitude of the microcrystal calculated from X-ray diffraction analysis of the microcrystal of an amorphous alloy particle, especially the alloy particle before performing charge and discharge to the electrode structure (intact condition), it is more desirable to control in the range of 100A or less to the range of 200A or less still more preferably [it is desirable, is more desirable in the range below 500A (angstrom),

and]. Thus, by using the thing of detailed crystal grain, it becomes possible to be able to make smoother electrochemical reaction at the time of charge and

discharge, to suppress small distortion which can improve and produces charge capacity by receipts and payments of the lithium at the time of charge and discharge. and to develop cycle life. IO113) In addition, in this invention, it is decided using the formula of the next Scherrer from the full width at half maximum and the angle of diffraction of the X diffraction curve which used CuKalpha for the line source that it will be the magnitude of the microcrystal of а particle. Lc=0.94lambda/(betacostheta) (formula of Scherrer) Lc: -- magnitude lambda: of microcrystal -- wavelength beta: of an X-ray beam -the half width (radian) of peak peak theta: The bragg angle of a diffraction line [0114] [Rate of an amorphous phase] It can ask for the rate of an amorphous phase simple by using as 100% (reinforcement Ic) of crystalline substances X diffraction peak intensity obtained from what heat-treated the alloy particle which has said amorphous phase at the temperature of 600 degrees C or more under the inert gas ambient atmosphere or the hydrogen gas ambient atmosphere, and was crystallized. [0115] When X diffraction peak intensity of the alloy particle which has said amorphous phase is set to la, the percentage of an amorphous phase is x(1-la/lc)100%. A certain thing of the amorphous rate calculated from the above-mentioned formula in this invention is desirable 30% or more, a certain thing is more desirable 50% or more, and a certain thing is still more desirable 70% or more. IO116) la desirable specific surface area of an amorphous alloy particle! -- an amorphous alloy particle -- RICHIUMUNI -- so that reactivity with the lithium which deposits at the time of charge may be raised and it may be made to react to homogeneity when using as a negative-electrode ingredient of degree cell An amorphous alloy particle is easy handling, particle diameter is fine to extent which is easy to form an electrode material layer in extent to which the impedance of the electrode at the time of electronic conduction falling and forming an electrode does not become high again, and its specific surface area is also desirable to it at the point that the larger one makes electrochemical reaction easy. [0117] As for the specific surface area of said amorphous alloy particle, it is still more desirable that it is more than 5m2/g more than 1m2/g. BET (Brunauer-Emmett-Teller) for which the specific surface area of said metal adsorption ìŧ is measured nowder used gas bv law. [0118] [Oxidation control of an amorphous alloy particle] Although a powder-like metal reacts with air, burns and tends to become an oxide, by covering the front face of said alloy particle with a thin oxide skin or a fluoride coat, it becomes possible to control that oxidation of an alloy particle advances, and it can be saved at stability. The approach of introducing the oxygen of the minute amount after preparation for an alloy particle, and forming an oxide skin as an approach of covering with the above-mentioned oxide skin, is mentioned, Moreover, there is also a method of preparing the alloy particle containing oxygen by performing preparation of an alloy particle under the ambient atmosphere containing oxygen. After storing a lithium, the irreversible amount (the amount of lithiums it becomes impossible to emit) when emitting a lithium increases, and it stops being suitable as a negative-electrode ingredient, when the oxygen content turned into an amount exceeding 5 % of the weight and it uses as a negative-electrode ingredient of a lithium secondary battery although amorphous-ization becomes easy by making this oxygen contain. Oxidation control also has the approach of adding an antioxidant at the time of preparation of an amorphous alloy particle in addition the above-mentioned approach. to (0119) The approach of carrying out immersion processing and forming an alloy particle in the solution containing fluorine compounds, such as an after I preparation I hydrofluoric acid or ammonium fluoride, as an approach of formina the above-mentioned fluoride coat, is mentioned.

[0120] As for especially the content of the oxygen element or fluorine element of the alloy particle covered with the thin oxide coat or the fluoride coat or an oxygen element, and a fluorine element, it is desirable to contain 5 or less % of the weight 0.05% of the weight or more 5 or less % of the weight. Furthermore, it is desirable to contain an oxygen element, a fluorine element or an oxygen element, and a fluorine element especially 3 or less % of the weight 0.1% of the weight or more 3 or less % of the weight. Furthermore, it is desirable that the oxygen element of a little element or fluorine element of alloy particle content is uneveniv distributed in allov particle front face. [0121] The approach of heating a sample by the graphite crucible, changing the oxygen in a sample into a carbon monoxide as an example of the measuring method of an oxygen density, and detecting with a thermal conductivity detector is mentioned. After fluorine concentration dissolves a sample in an acid etc., it is measured by tools of analysis, such as plasma emission spectrometry. [0122] [Rechargeable battery] Drawing 2 is the conceptual diagram showing typically the cross section of the rechargeable battery (lithium secondary battery) of this invention, and the negative electrode 202 and positive electrode 203 which are the electrode structure of this invention countered through the ion conductor (electrolyte) 204, were held in the cell housing (case) 207, and have

connected the negative electrode 202 and the positive electrode 203 to the negative-electrode terminal 205 and the positive-electrode terminal 206, respectively.

101231 Since expansion consists of few amorphous alloy particles by using the electrode structure as shown, for example in drawing 1 (a) or (b) for a negative electrode 202 in this invention even if it alloys a negative electrode 202 with a lithium at the time of charge Even if it repeats charge and discharge, there is little expansion contraction within the cell housing 207, fatigue breaking of the electrode material layer (layer which holds a lithium at the time of charge) by expansion contraction is small, and it becomes possible to make the long rechargeable battery of a charge-and-discharge cycle life. Furthermore, it has an amorphous phase and, as for the alloy particle with small microcrystal size, a good discharge property is acquired by performing bleedoff of the lithium at the time of discharge smoothly. [0124] (Negative electrode 202) As a negative electrode 202 of the lithium secondary battery of this invention mentioned above, the electrode structure 102 of this invention mentioned used. above can be [0125] (Positive electrode 203) The positive electrode 203 used as the counter electrode of a lithium secondary battery which used for the negative electrode

the electrode structure of this invention mentioned above consists of the positive active material which serves as bost material of a lithium ion at least, and consists of the layer and charge collector which were formed from the positive active material which serves as host material of a lithium ion preferably. As for the layer furthermore formed from this positive active material, it is desirable to consist of the positive active material used as the host material of a lithium ion. and a binder and the ingredient which added the electric conduction nominal member to these depending on the case. IO1261 As positive active material used as the host material of the lithium ion used for a lithium secondary battery, transition-metals oxide, a transition-metals sulfide, a transition-metals nitride, lithium-transition-metals oxide, a lithium-transition-metals sulfide, and a lithium-transition-metals nitride are used. The lithium-transition-metals oxide which contains a lithium element more preferably as positive active material of the rechargeable battery of this invention. a lithium-transition-metals sulfide, and a lithium-transition-metals nitride are used. As a transition-metals element of a transition-metals oxide, a transition-metals sulfide, and a transition-metals nitride, it is the metallic element which has d husks or f husks, and Sc. Y. a lanthanoids, actinoid one, and Ti, Zr. Hf. V. Nb. Ta. Cr. Mo, W. Mn, Tc, Re. Fe, Ru, Os, Co, Rh, Ir, nickel, Pb, Pt, Cu, Ag and Au are

used suitably, for example.

[0127] In order to make [many] the amount (namely, accumulation-of-electricity capacity) of the lithium ion which also intercalates the above-mentioned positive active material (positive-electrode ingredient), it is more desirable to use an ingredient with an amorphous phase. As for the microcrystal size calculated from the formula of an X diffraction result and Scherrer like an alloy particle with the amorphous phase from which the positive active material which has an amorphous phase constitutes said negative electrode, it is desirable that it is the range below 500A (angstrom), and it is more desirable that it is the range of 200A or less. It is desirable that the half peak width of the main peak over 2theta of an X diffraction chart is 0.2 degrees or more like the amorphous alloy particle (X diffraction reinforcement to angle-of-diffraction 2theta) of a negative-electrode ingredient, and it is more desirable that it is 0.5 degrees or more. [0128] When the configuration of the above-mentioned positive active material is powder, it is made to sinter using a binder, a positive-active-material layer is formed on a charge collector, and a positive electrode is produced. Moreover. when the conductivity of the above-mentioned positive-electrode active substance powder is low, it is necessary suitably like formation of the active material layer of said electrode structure to mix an electric conduction nominal

member. What is used for the above-mentioned electric conduction nominal member list at the electrode structure (102) of this invention mentioned above as a binder can use it similarly. As an ingredient of the above-mentioned charge collector, aluminum, titanium, platinum, nickel, a stainless steel, etc. are mentioned. The same thing as the configuration of the charge collector used for the electrode structure (102) as a configuration of a charge collector can be used. [0129] (Ion conductor 204) The conductor of lithium ions, such as a separator which made the electrolytic solution (supporting-electrolyte solution which was dissolved in the solvent and prepared the supporting electrolyte) hold, a solid electrolyte, and a compression electrolyte which gelled the electrolytic solution by polymer gel etc., can be used for the ion conductor of the lithium secondary of battery this invention. [0130] The conductivity of the ion conductor used for the rechargeable battery of this invention needs to be [1x10 to 3 or more S/cm] 5x10 to 3 or more S/cm more preferably preferably as value 25 degrees (0131) as a supporting electrolyte -- H2 -- the acid of SO4, HCl, and HNO3 grade. the salt which consists of a lithium ion (Li+) and Lewis acid ion (BF-4, PF-6, AsF-6, ClO-4, CF3SO-3, BPh-4 (Ph; phenyl group)), and such mixed salt ** are mentioned. Moreover, the salt which consists of cations, such as sodium ion, potassium ion, and tetra-alkylammonium ion, and Lewis acid ion can also be used. As for the above-mentioned salt, it is desirable to heat under reduced pressure and to perform sufficient dehydration and deoxidation. I01321 As a solvent of the above-mentioned supporting electrolyte, for example An acetonitrile, a benzonitrile, Propylene carbonate, ethylene carbonate, dimethyl carbonate, Diethyl carbonate, dimethylformamide, a tetrahydrofuran, A nitrobenzene, a dichloroethane, diethoxy ethane, 1, 2-dimethoxyethane, A chlorobenzene, gamma-butvrolactone, dioxolane, a sulfolane, Nitromethane, dimethyl sulfide. dimethyl ape oxíde. methyl formate. 3-methyl-2-OKIZAZORIJINON, 2-methyl tetrahydrofuran, 3-propyl sydnone, sulfur dioxide, a phosphoryl chloride, a thionyl chloride, sulfuryl chlorides, or these mixed liquor can be used. [0133] The above-mentioned solvent is good to dehydrate with an activated alumina, leakage-at-bulb queue RASHIBU, a phosphorus pentaoxide, a calcium chloride, etc., or to distill under alkali-metal coexistence in inert gas depending on a solvent, and to also perform impurity clearance and dehydration. [0134] In order to prevent leakage of the electrolytic solution, it is desirable to use a solid electrolyte or a compression electrolyte. As a solid electrolyte, glass, such as an oxide which consists of a lithium element, a silicon element, the Lynn

element, and an oxygen element, the macromolecule complex of the organic macromolecule which has ether structure, etc. are mentioned. What gelled said electrolytic solution with the gelling agent, and was solidified as a compression electrolyte is desirable. It is desirable to use a porous material with much liquid adsorption, such as a polymer which carries out liquid absorption of the solvent of the electrolytic solution as a gelling agent, and silica gel. As the above-mentioned polymer, polyethylene oxide, polyvinyl alcohol, polyacrylamide, polymethylmethacrylate, a polyacrylonitrile, etc. are used. Furthermore, the above-mentioned polymer has the more desirable thing of the structure of cross tinkage.

[0135] Said separator has the role which prevents the short circuit of a negative electrode 202 and a positive electrode 203 within a rechargeable battery. Moreover, it may have a role holding the electrolytic solution. The separator holding the electrolytic solution functions as an ion conductor. [0136] It is necessary to have as a separator the pore which a lithium ion can move, and to be insoluble to the electrolytic solution, and to be stable. Therefore, as a separator, the ingredient of nonwoven fabrics, such as polyolefines, such as glass, polypropylene, and polyethylene, and a fluororesin, or micropore structure is used suitably, for example, Moreover, the metallic-oxide film which has

micropore, or the resin film which compound-ized the metallic oxide can also be used. Since it is hard to penetrate a dendrite when the metallic-oxide film which has the structure multilayered especially is used, effectiveness is in short circuit prevention. When the fluororesin film which is a fire retarding material, the glass which is an incombustible material, or a metallic-oxide film is used, safety can be raised more. [0137] (The configuration and structure of a cell) As a concrete configuration of the rechargeable battery of this invention, there are a flat form, a cylindrical shape, a rectangular parallelepiped form, a sheet form, etc., for example, Moreover, as structure of a cell, there are a monolayer type, a multilayer type spiral type, etc., for example, Also in it, by winding on both sides of a separator between a negative electrode and a positive electrode, the cell of a spiral type cylindrical shape can enlarge an electrode surface product, and has the description that a high current can be passed at the time of charge and discharge. Moreover, the cell of a rectangular parallelepiped or a sheet form has the description which can use effectively the storage space of the device which contains and constitutes two Of more cells. [0138] Below, with reference to drawing 3 and drawing 4, more detailed explanation is given about the configuration and structure of a cell. Drawing 3 is

the sectional view of a monolayer type flat form (coin form) cell, and drawing 4 expresses the sectional view of a spiral type cylindrical cell. These lithium cells are the same configurations as drawing 2 fundamentally, and have a negative electrode, a positive electrode, an ion conductor (an electrolyte and separator), cell housing. and an output terminal. [0139] drawing 3 and drawing 4 - setting - 301 and 403 - a negative electrode, and 303 and 406 -- a positive electrode, and 304 and 408 -- a negative-electrode terminal (a negative-electrode cap or negative-electrode can), and 305 and 409 -- a positive-electrode terminal (a positive-electrode can or positive-electrode cap), and 302 and 407 -- an ion conductor, and 306 and 410 -- for a positive-electrode charge collector and 411, as for a negative-electrode lead and 413, an electric insulating plate and 412 are [a gasket and 401 / a negative-electrode charge collector and 404 / a positive-electrode lead and 414 l relief valves. [0140] The laminating of the positive electrode 303 containing a positive-electrode ingredient layer and the negative electrode 301 equipped with the negative-electrode ingredient layer is carried out through the ion conductor 302 of the separator which held the electrolytic solution at least, this layered product is held from a positive-electrode side in the positive-electrode can 305 as a positive-electrode terminal, and the negative-electrode side is covered in the rechargeable battery of the flat mold (coin mold) shown in drawing 3 by the negative-electrode cap 304 as a negative-electrode terminal. And the gasket 306 is arranged at other parts in a positive-electrode can. [0141] In the spiral type cylindrical rechargeable battery shown in drawing 4, the positive electrode which has the positive-electrode (ingredient) layer 405 formed on the positive-electrode charge collector 404, and the negative electrode 403 with the negative-electrode (ingredient) laver 402 formed on the negative-electrode charge collector 401 counter through the ion conductor 407 of the separator which held the electrolytic solution at least, and the layered product of the cylindrical structure wound around multiplex is formed. The layered product of the cylindrical structure concerned is held in the negative electrode 406 as a negative-electrode terminal. Moreover, the positive-electrode cap 409 as a positive-electrode terminal is formed in the opening side of the negative-electrode can 406 concerned, and the gasket 410 is arranged in other parts in a negative-electrode can. The layered product of the electrode of cylindrical structure is separated from the positive-electrode cap side through the electric insulating plate 411. About the positive electrode 406, it connects with the positive-electrode cap 409 through the positive-electrode lead 413. Moreover, about the negative electrode 403, it connects with the negative-electrode can 408 through the negative-electrode lead 412. The relief valve 414 for adjusting the internal pressure inside a cell is formed in the positive-electrode side. cap [0142] As mentioned above, the layer which consists of an alloy particle ingredient of this invention mentioned above is used for the active material layer of a negative electrode 301, and the active material layer 402 of a negative electrode 403. [0143] Below, an example of an approach to assemble the cell shown in drawing 3 OΓ drawing ís explained. (1) Insert a separator (302,407) between a negative electrode (301,403) and the fabricated positive electrode (303,406), and include in a positive-electrode can (305)or а negative-electrode can (408).(2) Assemble a negative-electrode cap (304) or a positive-electrode cap (409), gasket (306,410) after pouring electrolyte. and (2) (3) A current completes the above by caulking [0144] In addition, as for ingredient preparation of the lithium cell mentioned above and the assembly of a cell, it is desirable to carry out in the dry air from which moisture was removed enough, or desiccation inert gas. [0145] The member which constitutes the above rechargeable batteries is explained.

(Insulating packing) As an ingredient of a gasket (306,410), a fluororesin. polyamide resin, polyolefin resin, polysulfone resin, and various rubber can be used, for example. As the obturation approach of a cell, approaches, such as the glass sealed tube, adhesives, welding, and soldering, are used like drawing 3 and drawing 4 besides the "caulking" using insulating packing. Moreover, various organic resin ingredients and the ceramics are used as an ingredient of the electric insulatina plate Ωf drawing [0146] (Outside can) As a can, it consists of the positive-electrode cans or the negative-electrode cans (305,408) and negative-electrode caps, or positive-electrode caps (304,409) of a cell outside a cell. As an ingredient of an outside can, a stainless steel is used suitably. Especially, a titanium clad stainless plate, a copper clad stainless plate, a nicket-plating steel plate, etc. are used abundantly. [0147] In drawing 3, since the negative-electrode can (408) serves [the positive-electrode can (305) 1 as cell housing (case) by drawing 4, the above-mentioned stainless steel is desirable. However, when a positive-electrode can or a negative-electrode can does not make cell housing serve a double purpose, as construction material of a cell case, the composite of plastics, such as metals, such as iron and zinc, and polypropylene, a metal or a glass fiber, and plastics is mentioned besides a stainless steel. [0148] (Relief valve) The lithium secondary battery is equipped with the relief valve as a safety practice when the internal pressure of a cell increases. As a relief valve, rubber, a spring, a metal ball, a burst foil, etc. can be used, for example.

[0149]

[Example] Hereafter, this invention is explained to a detail based on an example. This invention limited is not to these examples. [0150] Metal tin powder with example 1 (preparation of the alloy-powder end as a negative-electrode ingredient) mean particle diameter of 10 microns. The cobalt powder of 3 microns of mean diameters is mixed by the element ratio 20:80. CHUO KAKOHKI CO., LTD. make: After it pays a raw material to the 3i. container made from chromium ** (85%Fe-12%Cr-2.1%C-0.3%Si-0.3%Mn) of vibration mill ModelMB-1 equipment for a total of 12kg of chromium hard balls with 100g and a diameter of 19mm and argon gas permutes the inside of a container. The oscillation was given for 10 hours and the end of a Sn-Co allov powder obtained. was

[0151] The component analysis of the obtained powder was measured by X-ray microanalysis (XMA) and induction type plasma luminescence (ICP) analysis. By ICP analysis, it is thought that it is the presentation of only a raw material mostly the end of an alloy powder the impurity of under 0.4 atom % that sets the main element to Fe was measured, and it was obtained by the request, [0152] Moreover, the particle size distribution in the end of an alloy powder are Horiba Make. With the optical particle-size-distribution measuring device (HORIBA LASER SCATTERING PARTICLE SIZE DISTRIBUTION ANALYZER LA-920), water was distributed in ultrasonic irradiation and it analyzed. Mean particle diameter 1.9 was microns. [0153] Wide angle X-ray diffraction analysis which used K alpha rays of Cu for line origin for the end of an alloy powder it was obtained with Rigaku International Corporation:X-ray diffraction equipment RINT2000 was performed. The X diffraction chart vibration mill processing before and after processing was shown in drawing 5. It turns out that the peak at which half peak width spread is discovered at 2theta=25 degree-50 degree with vibration mill processing. The half peak width of the main peak (2theta=30.4 degree and 43.6 degrees) of an X diffraction chart became 1.3 degrees and 1.8 degrees, respectively. The peak with wide half peak width shows that it has the amorphous phase. Moreover, the

microcrystal sizes computed from the formula of the half peak width and the angle of diffraction of a peak of an X diffraction chart to Scherrer were 65A and 49A. respectively. [0154] (The production approach of a negative electrode) 4 % of the weight of graphite powder was added as an electric conduction nominal member, ion exchange water was added to 91 % of the weight of metal powders obtained above as a binder at 2% of the weight of a carboxymethyl cellulose, and 3% of the weight of polyvinyl alcohol, and it prepared in the shape of a paste, and after applying to the both sides of the copper foil of 18-micron thickness and drying, pressing was carried out with the roll press machine, and the electrode material layer of one side produced the electrode structure with a consistency of about 2.6g 40-micron thickness. [/cc by [0155] (Production of a rechargeable battery) In this example, the lithium secondary battery of AA size (13.9mm psix50mm) of the cross-section structure shown in drawing 4 was produced. Below, with reference to drawing 4, the production procedure of each structure of a cell and the assembly of a cell are explained from production negative electrode. of [0156] (1) The electrode structure produced by the production procedure above of a negative electrode 403 was cut in predetermined magnitude, it connected with the above-mentioned electrode by spot welding by having considered the tab of a nickel foil as the lead, and the negative electrode 403 was obtained. [0157] (2) After mixing the production ** lithium carbonate and cobalt carbonate of a positive electrode 406 by the mole ratio of 1:2, it heat-treated by 800-degree-C air air current, and the lithium-cobalt oxide was prepared, ** N-methyl pyrrolidone was added after mixing carbon powder 3wt(weight) % of acetylene black, and polyvinylidene fluoride powder 5wt% to the powder of the lithium-cobalt oxide prepared in the above-mentioned IO158] After carrying out spreading desiccation of the paste obtained by the above-mentioned ** at the charge collector 404 of aluminium foil with a thickness of 20 microns, the roll press machine adjusted the thickness of the positive-active-material layer 405 to 90 microns. Furthermore, by considering the tab of aluminium foil as a lead, it connected with the ultrasonic welding machine, reduced pressure drying was carried out at 150 degrees C, and the positive electrode 406 produced. was [0159] (3) production procedure [of the electrolytic solution] ** -- the solvent which carried out equivalent mixing of the ethylene carbonate (EC) which fully removed moisture, and the dimethyl carbonate (DMC) was prepared. ** What carried out 1M (mol/l) dissolution of the 4 fluoride [lithium borate] salt

(LiBF4) was used for the solvent obtained by the above-mentioned ** as the electrolytic solution. [0160] (4) the fine hole of polyethylene with a separator thickness of 25 microns -- the separator was used. By pouring in the electrolytic solution at a next process, the electrolytic solution is held at the pore of a separator and it functions as an ion conductor 407. (0161) (5) The assembly assembly of a cell was altogether performed under the desiccation ambient atmosphere which managed the moisture of -50 degrees C or less of dew-points. ** The separator was inserted between the negative electrode 403 and the positive electrode 406, it wound spirally so that it might become the configuration of a separator / positive electrode / separator / negative electrode / separator, and it inserted in the negative-electrode can 408 of the stainless-steel material of titanium clad. а ** Subsequently to the pars basilaris ossis occipitalis of the negative-electrode can 408, the negative-electrode lead 412 was connected by spot welding. The vena contracta is formed in the upper part of a negative-electrode can with necking equipment, and it is the positive-electrode lead 4 to the positive-electrode cap 409 with gasket 410 made from polypropylene. 13 was welded with the spot welder.

** Next, after pouring in the electrolytic solution, the positive-electrode cap 409 was put, the positive-electrode cap 409 and the negative-electrode can 408 were sealed in total with the caulking machine, and the cell was produced. In addition, this cell was used as the cell of the negative-electrode capacity regulation which enlarged capacity of a positive electrode compared with the negative electrode.

[0162] Assessment of capacity and charge-and-discharge coulomb effectiveness which it asked by performing the charge and discharge of the cell produced in the performance-evaluation example 1 of a cell, and a cycle life was performed.

[0163] The capacity test was performed as follows. When charge is performed in the constant current of the 0.1C (0.1 times as many current as capacity/time amount) value acquired on the basis of the electric capacity calculated from positive active material and cell voltage amounts to 4.2V, switch to the constant-potential charge of 4.2V, and it charges for a total of 10 hours. It discharged after the pause for 10 minutes until cell voltage reached 2.8V by the constant current of a 0.1C (0.1 times as many current as capacity/time amount) value, and it went the charge and discharge test up to 3 cycles by making the

cycle of 10 minutes to stop into 1 cycle. The value calculated from discharge quantity of electricity of 3 cycle eve estimated cell capacity. [0164] Charge-and-discharge coulomb effectiveness was searched for as follows. The rate of discharge quantity of electricity to charge quantity of electricity when performing the above-mentioned capacity test was calculated, and evaluated as charge-and-discharge clone effectiveness. [0165] Furthermore, the cycle life was performed as a 1 cycle cycle which serves as charge and discharge of 0.5C (0.5 times as many current as capacity/time amount) from the recess for 10 minutes on the basis of the discharge electric capacity of 3 cycle eye obtained by the above-mentioned capacity test, and the count of a cycle which was less than 60% of cell capacity estimated it. In addition. collectively table the above result is shown in 1. [0166] As shown in one to examples 2-6 and example of reference 2 table 1, and a table 2, the element ratio was changed for metal lin powder and cobalt powder. the oscillation was given by the vibration mill by the same approach as an example 1, and the end of a Sn-Co alloy powder was obtained. From the end of a Sn-Co alloy powder it was obtained, by the same approach as an example 1, the negative electrode was produced, the lithium secondary battery was produced further, and assessment of capacity and charge-and-discharge

a cycle life was performed.

[0167] Drawing in which drawing 5 shows the X diffraction chart after vibration mill processing of the example 3 of this invention, and drawing 6 are drawings showing the X diffraction chart after vibration mill processing of the example 4 of this invention.

[0168] In drawing 7, the measurement result of the particle size distribution in the end of an amorphous Sn-Co alloy powder prepared in the example 4 is shown, and it turns out at it that a mean diameter (median size) is about 2 microns.

[0169] Those results measured like the example 1 are collectively shown in a table 1 and a table 2. In addition, a table 1 and a table 2 show the proper content of Sn contained into an alloy.

[0170] A table 1 and a table 2 use a lithium for a counter electrode for a presentation and the X diffraction data of an example 1 to the example 6, and the amorphous tin-cobalt alloy powder prepared in the examples 1 and 2 of reference, and the electrode produced from the end of an alloy powder, and show collectively the charge-and-discharge coulomb effectiveness and the cycle life of a lithium secondary battery which consist of the capacity which asked by

performing charge and discharge, a negative electrode produced from the end of an alloy powder, and a positive electrode produced from the cobalt acid lithium (LiCoO2).

I01711 It turned out that the coulomb effectiveness and charge-and-discharge capacity of charge and discharge increase as the content of tin increased the end of an amorphous tin alloy powder from the result of a table 1 with the lithium secondary battery used for the negative-electrode active material (negative-electrode ingredient). However, when there were too many tin contents, increase and amorphous-izing become less easy also for the grinding processing time required for amorphous-izing, and it turned out that the cycle life of charge and discharge falls [0172] When the coulomb effectiveness, the charge-and-discharge capacity, and the charge-and-discharge cycle life of charge and discharge are taken into consideration, the content of tin is desirable and it turns out 20 atoms % - 80 atom % and that it is 30 atoms % - 70 atom % more preferably. In addition, although not shown here, the alloy with transition-metals elements other than a cobalt element was also the same result. [0173]

[A table 1]

表 1

Sn Co.	参考例 1	実施例 1	実施例 2	実施例 3
和 B	18	20	30	42.8
en nx	82	80	70	57.2
瀕製条件	振動ミル	振動ミル	振動ミル	振動ミル
処理時間 (h)	10h	10h	15h	15h
ピーク1の2θ (deg.)	30.4	30.2	30.1	30.1
ピーク1半鐵鴾 (deg.)	プロード	1.3	1.5	1.8
ピーク 1 結晶子サイズ人	~ 0	65	57	47
ピーク2の2サ (deg.)	43.6	43.6	43.6	43.6
ピーク2単振編 (deg.)	1.8	1.8	2.0	2.4
ピーク2結晶子サイズA	49	49	45	38
充放電効率 1回目	32	53	67	87
充故電効率 3回目	91	98	97	97
放電容量 (mAh/g)	130	190	220	240
規格化サイクル寿命	1.0	2.5	2.8	2.9

[0174]

[A table 2]

表 2

Sn _x – Co,		実施第 4	実施例 5	実施例 6	参考例 2
組成	х	61	70	80	82
MEASK.	У	39	30	20	18
調製条件		振動ミル	揺動ミル	振動ミル	振動ミル
処理時間(h)	30h	30h	45 h	45h
ピーク1の2日(deg.)	35.3	35.3	35.3	30.4
ピーク1半値幅(deg.)	1.0	0.9	8.0	0.6
ピーク1結晶子サ	イズÅ	92	97	108	143
ピーク2の20(deg.)	44.8	44.7	43.6	43.6
ピーク2半値幅(deg.)	1.6	1.3	1.0	0.7
ピーク2結晶子サ	イズÅ	58	69	89	128
充放電効率 10	18	82	82	84	85
充放電効率 3回	16	98	98	99	98
放電容量(mAh	/g)	380	400	410	410
規格化サイクル	寿命	3.5	0.8	2.4	1.6

[0175] (Note)

(1) As a result of ICP analysis, the mixing impurity in a vibration mill had main Fe, and was below 0.4 atom %.

(2) The cycle life standardized the count of a life of the example 1 of reference as

(3) The vibration mill used for preparation is the CHUO KAKOHKI CO., LTD. make and Model. MB-1 was used. I01761 It is shown that the alloy particle of the negative-electrode electrode material for lithium secondary batteries of three to examples 7-8 and example of reference 4 this invention is a non-stoichiometric ratio presentation. [0177] As shown in tables 3 and 4, the element ratio was changed for metal tin powder and cobalt powder, the oscillation was given by the vibration mill by the same approach as an example 1, and the end of a Sn-Co alloy powder was obtained. From the end of a Sn-Co alloy powder it was obtained, by the same approach as an example 1, the negative electrode was produced, the lithium secondary battery was produced further, and assessment of capacity and charge-and-discharge coulomb effectiveness which it asked by performing charge and discharge, and a cycle life was performed.
 [0178] Drawing in which drawing 8 shows the X diffraction chart after vibration mill processing of the example 7 of this invention, drawing in which drawing 9 shows the X diffraction chart after vibration mill processing of the example 8 of this invention, drawing in which drawing 10 shows the X diffraction chart after gas atomization processing of the example 3 of reference, and drawing 11 are drawings showing the X diffraction chart after vibration mill processing of the example 4 of reference. The result is shown in a table 3 and a table 4 with the above-mentioned example 3 and an example (0179) In addition, gas atomization was used for preparation of metal powder in the example 3 of reference. The processing conditions of gas atomization were as follows. After having mixed metal tin powder with an average grain size of 10 microns and the cobalt powder of 3 microns of mean diameters by the element ratio 20:80, introducing and carrying out vacuum suction to the crucible of gas atomization equipment and permuting an ambient atmosphere by argon gas, it fused, the molten metal was formed, argon gas was used as fuel-spray gas, and the end of an alloy powder was obtained by the atomizing method. Mean particle diameter microns was 7 as result of measurement. [0180] Generally it is widely known for the Sn-Co alloy that Sn2Co3, SnCo, and Sn2Co** is an intermetallic compound. These intermetallic compounds are expressed with the integer ratio with the easy atomic ratio of tin and cobalt. (0181) The ratio as the above-mentioned intermetallic compound with same table 3 and table 4, or a different ratio, Namely, examples 3, 4, 5, and 7, the presentation of the amorphous tin-cobalt alloy powder prepared in the examples 3 and 4 of reference, and X diffraction data, A lithium is used for a counter electrode for the electrode produced from the end of an alloy powder, and the charge-and-discharge coulomb effectiveness and the cycle life of a lithium secondary battery which consist of the capacity which asked by performing charge and discharge, a negative electrode produced from the end of an alloy powder, and a positive electrode produced from the cobalt acid lithium (LiCoO2) are shown collectively. In addition, the presentation of the tin-cobalt alloy powder of an example 7 is the presentation near the presentation ratio of Sn2Co. [0182] From a table 3 and a table 4, amorphous-ization tends to break out [the one / ratio /, i.e., stoichiometric composition, / the presentation ratio of an intermetallic compound / shifted], and a cycle life also understands a ********, in addition, although not shown here, the alloy with transition-metals elements other than cobalt element was also the same result. [0183]

[A table 3]

表 3

Sn _x Co _y		参考例 3	実施例 7	実施例 4
#H#QT	X		67	61
租級	У	3	33	39
調製条	4	ガスアトマイズ	振動ミル	振動ミル
処理時間	(h)	カステトマイス	30h	30h
ピーク1の26	(deg.)	30.4	35.3	35.3
ピーク1半値幅	deg.)	0.3	0.5	1.0
ピーク 1 結晶子	サイズA	307	166	92
ピーク2の26	(deg.)	32.7	43.6	44.8
ピーク2半値帽	(deg.)	0.3	0.6	1.6
ピーク 2 結晶子	サイズÅ	346	154	58
充放電効率	108	71	80	82
充放電効率	3回目	98	97	98
放電容量(m	Ah/g)	177	390	380
サイクル	寿命	1.0	3.8	4.6

[0184]

[A table 4]

表 4

		,	
$\mathrm{Sn}_{\lambda}-\mathrm{Co}_{\gamma}$	実施例 8	参考例 4	実施例 3
X X	57.1	1	42.8
組成	42.9	1	57.2
詞製条件	振動ミル	振動ミル	振動ミル
処理時間 (b)	30h	15h	15h
ビーク1の2θ (deg.)	28.4	35.4	30.1
ビーク1半値幅(deg.)	0.7	0.5	1.8
ピーク 1 結晶子サイズA	130	166	47
ピーク2の20 (deg.)	44.7	44.9	43.6
ピーク2 学値幅 (deg.)	0.7	0.7	2.4
ピーク2結晶子サイズ点	136	137	38
充放電効率 1回目	75	70	67
充收燃効率 3回目	97	97	97
放電容量 (mAh/g)	280	240	240
サイクル寿命	4.6	2.7	3.7

[0185] (Note) a cycle life -- the count of a life of the example 3 of reference -- 1.0 ***** it standardized. [0186] Amorphous-izing, electrode, and cell engine performance of an alloy particle of example 9 this invention are shown. [of the negative-electrode electrode material for lithium secondary batteries 1 [0187] As shown in a table 5, the element ratio was changed for metal tin powder and cobalt powder, the oscillation was given by the vibration mill by the same 959716/D/1

approach as an example 1, and the end of a Sn-Co alloy powder was obtained. From the end of a Sn-Co alloy powder it was obtained, by the same approach as an example 1, the negative electrode was produced, the lithium secondary battery was produced further, and assessment of capacity and charge-and-discharge coulomb effectiveness which it asked by performing discharge, and a cycle charge and life was performed. [0188] The result is shown in a table 5 with the above-mentioned example 4. Drawing 12 is drawing showing the X diffraction chart after vibration mill processing of the example 9 of this invention, and an example 4. A table 5 summarizes extent, and the electrode and cell engine performance of amorphous-izing in the end of an amorphous tin alloy powder it prepared on various preparation conditions in an example 9 and an example 4. (0189) If it is the almost same tin content, the result of a table 5 shows that the charge-and-discharge cycle life of a cell is extended, when amorphous-ization in the end of an amorphous tin alloy powder progresses. It seems that correlation is stronger than that of the peak 1 whose direction of the microcrystal size calculated from the half peak width of a cycle life and the angle-of-diffraction 2theta=42 degree-45 degree peak 2 is 2theta=28 degree-36 degree. [0190] In addition, although not shown here, the alloy with transition-metals

elements other than a cobalt element was also the same result. [0191]

[A table 5]

表 5

$Sn_x - Co_y$	実施例 9	実施例 4
仕込み比率	Sn : Co	Sn : Co
原子比	== 61 : 39	= 61:39
組成	Sn ₆ ;Co ₃₈	Sn _{ei} Co _{ss}
調製条件	振動ミル	振動ミル
処理時間(h)	10h	30h
ピーク1の20 (deg.)	35.3	35.3
ピーク 1 半値幅 (deg.)	0.9	1.0
ピーク1結晶子サイズÅ	101	92
ピーク2の2θ (deg.)	43.6	44.8
ピーク 2 半値幅(deg.)	1.0	1.6
ピーク 2 結晶子サイズ Å	87	58
規格化サイクル寿命	1.0	1.7

[0192] (Note)

(1) As a result of ICP analysis, Fe of the impurity was main and it was below 0.4

atom %.

(2) The cycle life standardized the count of a life of an example 9 as 1.0. [0193] Amorphous-izing, electrode, and cell engine performance of an alloy particle of ten to example 11 this invention are shown. I of the negative-electrode electrode material for lithium secondary batteries 1 [0194] As shown in a table 6, the metal tin powder of 10 microns of mean diameters and the cobalt powder of 1-3 microns of mean diameters are mixed by the element ratio 60:40. Germany Product P-5 made from FURITCHU in 45 cc container made from the stainless steel (S-0.07% 85.3%Fe-18%Cr-9%nickel-2%Mn-1%Si-0.15%) of planet mold ball mill equipment 5g of raw materials and 12 balls made from stainless steel with a diameter of 15mm were put in, the inside of a container was covered with the lid of a container after the permutation by argon gas, processing was performed by acceleration 17G for 4 hours (example 10) and 10 hours (example 11), and the end of Sn-Co powder obtained. allov was [0195] The component analysis of the obtained powder was measured by X-ray microanalysis (XMA). From the analysis result of XMA, it became clear that the container of a planet ball mill and the component of a ball mixed according to processing conditions.

[0196] Wide angle X-ray diffraction analysis which used K alpha rays of Cu for line origin for the obtained metal powder was performed. The X diffraction chart of the metal powder of the example 10 after planet ball mill processing and an example 11 was shown in drawing 13. By increasing the planet ball mill processing time shows that half peak width has spread further, [0197] In addition, the enlarged drawing of the X diffraction chart of the examples 10 and 11 of drawing 13 is shown in drawing 45 and 46. [0198] Moreover, from the end of a Sn-Co alloy powder it was obtained, by the same approach as an example 1, the negative electrode was produced, the lithium secondary battery was produced further, and assessment of capacity and charge-and-discharge coulomb effectiveness which it asked by performing charge discharge, cycle performed. and and life was [0199] The result is shown in a table 6. A table 6 summarizes extent, and the electrode and cell engine performance of amorphous-izing in the end of an amorphous tin alloy powder it prepared on various preparation conditions in an 10 11. example and an example [0200] If it is the almost same tin content, the result of a table 6 shows that the charge-and-discharge cycle life of a cell is extended, when amorphous-ization in the end of an amorphous tin alloy powder progresses. It seems that correlation is stronger than that of the peak 1 whose direction of the microcrystal size calculated from the half peak width of a cycle life and the angle-of-diffraction 2theta=42 degree-45 degree peak 2 is 2theta=28 degree-36 degree. [0201] In addition, although not shown here, the alloy with transition-metals elements other than a cobalt element was also the same result. [0202]

[A table 6]

a	
実施例 10	実施例 11
Sn : Co	Sn : Co
·· 60 : 40	60 : 40
Sn _{81,8} Co ₃₆ ,Fe ₆₀ Cr ₂₁	SnaaCossFossCras
遊展ポールミル 17G	遊屋ボールミル 17G
4h	10h
35.5	33.8
0.8	0.9
110	98
44.7	44.5
0.9	1.8
104	68
1.0	1.2
	実施例 10 Sn:Co = 60:40 Sn ₃₄ Co ₃₄ Fe ₃₅ Cr ₃₄ ボルールミル 176 4h 35.5 0.8 110 44.7 0.9

表 6

[0203] (Note)

(1) The cycle life standardized the count of a life of an example 10 as 1.0, 959716/D/1 (2) The planet ball mill used for preparation used the planet mold ball mill P-7 DOITSUFURITCHU. made from [0204] Amorphous-izing, electrode, and cell engine performance of an alloy particle of 12 to example 15 this invention are shown. I of the negative-electrode electrode material for lithium secondary batteries 1 [0205] As shown in tables 7 and 8, the element ratio was changed for metal tin powder, cobalt powder, and carbon powder, and the end of a Sn-Co alloy powder was obtained using the planet mold ball mill or the tumbling mill. [0206] From the end of a Sn-Co alloy powder it was obtained, by the same approach as an example 1, the negative electrode was produced, the lithium secondary battery was produced further, and assessment of capacity and charge-and-discharge coulomb effectiveness which it asked by performing charge and discharge. and а cycle life was performed. [0207] Drawing 14 is drawing having shown the X diffraction chart after planet ball mill processing of an example 12 of this invention, the X diffraction chart after revolution grinding processing of an example 13, the X diffraction chart after revolution grinding processing of an example 14, revolution grinding of an example 15, and the X diffraction chart after planet ball mill processing collectively.

[0208] In addition, the enlarged drawing of the X diffraction chart of the examples 12-15 of drawing 14 ìs shown in drawing 41 -44. [0209] The result is shown in a table 7 and a table 8. A table 7 and a table 8 summarize extent, and the electrode and cell engine performance of amorphous-izing in the end of an amorphous tin alloy powder it prepared on various preparation conditions in examples 12-15. Drawing 15 is drawing showing IC charge-and-discharge cycle life of the lithium secondary battery of the examples 12-15 of this invention. [0210] If it is the almost same tin content, the result of a table 7 and a table 8 shows that the charge-and-discharge cycle life of a cell is extended, when amorphous-ization in the end of an amorphous tin alloy powder progresses. It seems that correlation is stronger than that of the peak 1 whose direction of the microcrystal size calculated from the half peak width of a cycle life and the angle-of-diffraction 2theta=42 degree-45 degree peak 2 is 2theta=28 degree-36 degree. In addition, although not shown here, the alloy with transition-metals elements other than a cobalt element was also the same result. [0211]

[A table 7]

表 7

Sn _x – Co,	実施例 12	実施例 13
仕込み比率	Sn:Co:C=	Sn:Co:C=
原子比	40.5 : 53.9 : 5.6	40.5 : 53.9 : 5.6
組成	未凝定	来测定
調整条件 似理時間(h)	遊屋ボールミル 17.5G × 2h	リング状媒体 囲転粉砕機 1500rpm × En
ピーク1の20 (deg.)	30.4	35.6
ピーク1半値幅 (deg.)	8.0	0.7
ピーク 1 結晶子サイズ Å	111	118
ピーク2の2日 (deg.)	43.3	44.4
ピーク2半値幅 (deg.)	1.7	1.8
ピーク 2 結晶子サイズ点	54	51
規格化サイクル寿命	1.0	2.0

[0212]

[A table 8]

表 8

Sn _x Co,	実施例 14	実施例 15
仕込み比率	Sn:Co:C=	Sn:Co:C≃
原子比	40.5 : 53.9 : 5.6	40.5 : 53.9 : 5.6
組成	未测定	米測定
調製条件 処理時間 (h)	リング状媒体 国転粉砕機	リング状葬体 回転粉砕機 1500rpm × lh
	1500rpm × 1h	遊屋ボールミル 17.5G×2h
ピーク1の2θ (deg.)	30.8	ブロードで倒定不能
ビーク1半値幅 (deg.)	1.05	***
ピーク 1 結晶子サイズ系	82	~ 0
ピーク2の20 (dog.)	48.9	プロードで測定不能
ピーク2半値線 (deg.)	1.8	-
ピーク2結局子サイズA	46	~ 0
規格化サイクル寿命	2.7	9.5

[0213] (Note)

(1) The cycle life standardized the count of a life of an example 12 as 1.0.

(2) The planet ball mill used for preparation used the planet mold ball mill P-7 made from DOITSUFURITCHU. Nara Machine Factory MICROS was used for the ring-like medium tumbling mill.

[0214] As example of reference 5 binder, 2% of the weight of the carboxymethyl cellulose (CMC) of an example 10 and 3% of the weight of polyvinyl alcohol (PVA) were changed to 5% of the weight of Pori fluoride kinky thread NIDEN 959716/D/1

(PVDF), the solvent was replaced with water, and the electrode was formed like the example 10 except usina а N-methyl-2-pyrrolidone. [0215] Furthermore the lithium secondary battery was produced and assessment of capacity and charge-and-discharge coulomb effectiveness which it asked by performing charge and discharge, and a cycle life was performed. The result is shown in a table 9 with the above-mentioned example 10. [0216] A table 9 changes the binder of the water soluble polymer of the electrode produced in the example 10 to Pori fluoride kinky thread NIDEN (PVDF), and compares the charge-and-discharge property of the cell of the produced example 5 of reference. [0217] From the result of a table 9, the binder of a fluororesin system shows that the charge-and-discharge cycle life of a cell is extended by the direction which formed the electrode from the end of an amorphous tin alloy powder using the binder of a water soluble polymer system. Compared with the electrode using carbon ingredients, such as the conventional graphite, as this reason, at the time of charge, the end of a tin alloy powder alloys with a lithium, and expands, Since the end of an alloy powder cannot absorb the electrolytic solution compared with a carbon ingredient, it is guessed whether the binder of a water soluble polymer system was used, is [direction] adhesive strength with a metal powder high. and the high active material layer (electrode material layer) of an electrolyte holding rate can be formed by porosity. [0218]

[A table 9]

表 9

	·	·····
Sn, Co,	実施例 10	参考例 5
仕込み比率	Sn : Co	Sn : Co
原子比	= 60 : 40	= 60 : 40
XMA組成	Sn _{ss} Co _{ss} Fe _{ss} Cr _{st}	Sn _{8.0} Co ₈₀ Fe ₈₃ Cr ₂₃
調製条件 処理時間 (h)	遊星ポールミル 17G×4h	遊皇ポールミル 17G×4h
戦極材料層形成の純着無	CMC : 2wt % PVA : 3wt %	PVDF:5wt%
光放電効率 1回目	76	15
充放電効率 3回目	98	23
規格化サイクル寿命	1.0	0.05

[0219] (Note) The cycle life standardized the count of a life of an example 10 as 1.0.

[0220] As other alloy ingredients used for the electrode structure of assessment] this invention of an ingredient in other end of an alloy powder it has an example 16[amorphous phase, it analyzed by X-ray diffraction by having prepared the ingredient of the following table 10 and a table 11 by the same actuation as

examples 1-15 further, and the half peak width of a peak, microcrystal size, charge-and-discharge coulomb effectiveness, and the cycle life of a cell were searched for. The result is shown in a table 10 and a table 11. 102211 Moreover, the X diffraction chart which processed the alloy ingredient of each sample to drawing 16 - drawing 36 is shown. Drawing 16 is drawing in which in the ingredient of No.2 of an example 16, and drawing 18 the ingredient of No.3 of an example 16 and drawing 19 show the ingredient of No.4 of an example 16 for each of the incredient of No.5 of an example 16, and drawing 20 shows I the ingredient of No.1 of an example 16, and drawing 17 I the X diffraction chart mill processing before after and processing. [0222] Drawing 21 is drawing in which in the ingredient of No.7 of an example 16. and drawing 22 the ingredient of No.8 of an example 16 and drawing 23 show the ingredient of No.9 of an example 16 for each of the ingredient of No.11 of an example 16, and drawing 24 shows the X diffraction chart after mill processing. [0223] Drawing 25 is drawing in which the ingredient of No.16 of an example 16 and drawing 26 show the ingredient of No.17 of an example 16 for each of the ingredient of No.18 of an example 16, and drawing 27 shows the X diffraction chad mill processing before and after processing. [0224] The ingredient of No.20 of an example 16 and drawing 29 drawing 28 The

ingredient of No.21 of an example 16, The ingredient of No.22 of an example 16 and drawing 31 drawing 30 The ingredient of No.24 of an example 16, The ingredient of No.25 of an example 16 and drawing 33 drawing 32 The ingredient of No.26 of an example 16, Drawing 34 is drawing in which the ingredient of No.27 of an example 16 and drawing 35 show the ingredient of No.28 of an example 16 for each of the ingredient of No.29 of an example 16, and drawing 36 shows the Х diffraction chart after llim processing. [0225] 10] ſΑ table

表 10

No.	原料化込 (原子比率)	ピーク 国折角 2 g deg.	半接幅 deg.	結晶子 サイズ A	光放電 効率 %	規格化 サイクル 寿命
1	Sn _{as} Ni _m	30.3	1.1	125	97	5.2
2	Sn _{ee} Cu _{ce}	30.0	0.5	123	95	6.2
3	SitesBiss Coe	27.1	0.2	431	84	1.0
4	Sn ₄ Co ₈ Li ₈ N	35.0	1.0	92	86	5.0
5	StimeConsCccMg120	43.3	2.31	50	100	26.2
в	Sn _{tot} Co _{to} Fe _{tos}	35.4	0.7	144	98	12.5
7	SnetCostsNics	43.3	1.1	68	98	13.2
8	Sn _{ma} Co _{ma} Cu _{na}	43.2	1.4	65	98	28.7
9	Sn _{rea} Co _{sts} Tl _{ss}	43.4	2.3	40	99	15.5
10	Snor,ConsZrae	44.7	1.1	85	98	10.5
11	Sn _{ext} Co _{tes} Nb _{es}	35.3	0.5	174	98	12.5
12	Sn _m Com.Mow	35.32	0.6	177	99	8.5
13	Sn _{ese} Co _{test} Ag _{as}	35.3	0.59	173	99	15.0
14	SnazeCozeaMgzoo	35,4	0.6	169	100	20.0

[0226]

[A table 11]

表 11

	42 11					
No.	原料(bià (原子比率)	ピーク 選折角 2 g deg.	經續編 deg.	結晶子 サイズ A	充放置 効率 %	規格化 サイクル 寿命
15	Sn _{eta} Co _{mo} Si _{gar}	35.3	0.4	248	99	7.5
16	Sn _{me} Co _{me} NinePen	35.3	0.7	144	98	15.0
17	Sn _{sss} Co _{sss} Fe _{ss} -P _{ss}	35.7	0.7	140	98	13.5
18	Sn _{te} Fe _{to} C _{to}	44.8	1.3	89	100	7.8
19	Sn ₈₈₈ Co ₄₄₈ C ₄₇ Li ₈₈₈ Ai ₈₈₈	43.7	1.8	64	99	11.5
20	Sn ₄₁ Co ₄₂ Le ₁₃ C ₅	44.0	2.5	36	100	27.5
21	Srive, Cone, Zrien	44.9	1.1	106	98	15.0
22	Sn ₅ ,Fe ₅ ,Co ₅ ,	44.5	1.1	61	98	11.0
28	So _{se} Cu _{se} Zr _{se}	37.6	10	9	98	10.0
24	Sn _m Cu _n Zr _m At _s	38.9	8.0	11	99	18.7
25	SneraCusaZteasAlesCa	42.5	3.4	26	99	20.0
26	Sn _{ec} Cu _{sa} Nb _{ec}	42.2	1.5	61	98	15.7
27	SneoNiscoFeresBes	43.7	1.1	81	98	15.0
28	Sn _{to} Ni ₂₂ Nb ₂₈	43.6	1.7	52	98	14.1
29	Sn ₆ Co ₅ CuAl ₆	43.5	1.6	56	99	27.3

[0227] A table 10 and a table 11 summarize the property in the various end of an amorphous tin alloy powder except having prepared and carried out by the table 9 from a table 1. The value which standardized the count of the cycle life of the cell which produced the half peak width to an X diffraction peak, the microcrystal size calculated, the charge-and-discharge coulomb effectiveness of 3 cycle eye, and the electrode prepared from the alloy-powder end of No.3 like the example 959716/D/1

to the negative electrode as 1.0 was shown in the table. I02281 As equipment of alloy preparation, the planet ball mill was mainly used. As a raw material, pure metal powder was used for No.3 as a raw material except for having used the Li3N alloy for No.4 and having used Li50aluminum50 alloy for No.19 for Sn73Bi27 alloy. [0229] In addition, although the analysis value of the presentation in the end of an alloy powder it was prepared is not shown in a table, since the product made from stainless steel was used for the container and ball of a planet ball mill which were used for preparation. Fe and occasions nickel and Cr are mainly mixing in the end of an alloy powder. Furthermore, when Zr and Ti which are easy to combine with oxygen are used for a raw material, the amount of mixing of the component of the above-mentioned stainless steel ingredient is increasing. In the case of No.24, from the XMA analysis result, it called also at the sampling part. but the presentation was Sn36.0Cu7.1Zr18.0aluminum9.8Fe19.8Cr5.9nickel2.9Mn0.5.

[0230] From the result of a table 10 and a table 11, by choosing the classes and ratios of an element other than tin shows that microcrystal size can be made small, amorphous-ization can be advanced, and the cycle life of a cell can be developed.

[0231] Example 17 this example carried out the metal lithium pole activity at the electrode and counter electrode which were produced from the end of an amorphous tin alloy powder it prepared by this invention of example 16 grade, used LiBF4/EC-DMC of electrolytic-solution 1M used for said example 1 for the electrolytic solution, formed the cel in the separator using the microporous polypropylene film with a thickness of 25 microns and the polypropylene nonwoven fabric with a thickness of 70 microns, performed charge and discharge, and measured the maximum electrode capacitance per weight of an electrode material laver. [0232] The result shown the following table 12. ìn [0233] ſΑ table 121

表 12

	合金粉末の元素組成比	電極器重量当たりの最大容量 mAh/g
表10 No.6 (実施例15)	Sn ₈₀ , Co ₉ , Fe _{ics}	490
実施例 9	Sn ₅₀ Co ₈₀	520
表 10 No.7	Snec Comz Nies	280
表10 No.8	S n _{80.4} C o _{80.4} C u ₈₂	420
表10 No.9	S n _{res} C o _{that} T is	470
表10 No.10	S next C on Z res	410
表10 No.11	Snan Come N bas	470
表10 No.12	Sness Coxx Moss	470
表10 No.18	S п _{ово} С о _{воз} А g _{ве}	440
	S n _{80.8} C n _{80.2} C _{6.8}	550
表11 No.15 (実施例15)	S Tare C One S Inc	790

[0234] Since the geometric capacity of a graphite is 372 mAh/g extent with the negative-electrode ingredient of the lithium ion battery marketed now and the capacity per weight of the electrode material layer which consists of a graphite is 300 mAh/g extent, it is turned out how the ingredient except No.7 of the above-mentioned table 10 of this invention has high capacity value. [0235] As reference, the charge-and-discharge curve of No.1 of a table 10, No.2 of a table 10, and the cell of an example 2 was shown in drawing 37, drawing 38, and drawing 39.

[0236] Moreover, the charge-and-discharge curve of a cell which used for the negative electrode the metal tin electrode formed by electrolytic plating on copper foil as an example 6 of reference at drawing 40 was shown. In addition, the metal tin electrode used what was produced as follows. [0237] By the cell of this invention, it turns out that each shows a smooth charge-and-discharge curve as compared with the cell of a plating tin electrode. [0238] Copper foil with a thickness of 18 micrometers which carried out cleaning washing and which was dried by the acetone and isopropyl alcohol A cathode. (Electrolysis plated-metal tin electrode: Negative electrode of the cell of drawing 40) At 25 degrees C of solution temperature among the electrolytic solution which uses a tin plate as an anode, sets between a cathode and an anode to 6cm, and does not add the copper sulfate of the following presentation Stirring, direct-current electric field were impressed between the cathode and the anode. the cathodic current consistency was made into 10 mA/cm2, was energized two times 20 C/cm, and the layer 102 which consists of metal tin was formed. In addition, the cathode at this time and the electrical potential difference between anodes 1V. were 102391 (Electrolytic-solution presentation)

The 1st tin of a sulfuric acid 40 g/l sulfuric acid 60 g/l gelatin 2 g/l solvent used

water.

[0240] In the water solution which dissolved 60 g/l and Na3PO4,12H2O after rinsing, by 60-degree C solution temperature, for 60 seconds, after processing, it rinsed, reduced pressure drying was carried out at 150 degrees C, and the electrode structure was produced. [0241] The thickness of the electrode material layer which consists of obtained metal tin was 40 micron of **. The X diffraction peak of the obtained deposit was a peak of metal tin, and was a thing which has narrow half peak width and which can he iudaed to he a crystal phase. [0242] The obtained above-mentioned electrode structure is used as a cathode. (Expansion assessment by electrochemical insertion desorption with a lithium) 1:1 mixed solutions of the ethylene carbonate and dimethyl carbonate of the 4 lithium borate LiBF4 fluoride of 1M (a mol/liter) are used for the electrolytic solution by using a lithium metal as an anode. Energize by cathodic current consistency 2 mA/cm2 for 1.5 hours, and the alloying by lithium metal deposit (insertion reaction) is performed to a cathode. It was eluted to 1.2V (v. s.Li/Li+) by 1 mA/cm2 (elimination reaction), the increment in the thickness of the ingredient layer of the electrode structure was measured, and the rate of expansion after insertion desorption of a lithium was evaluated. [0243] A table 13 carries out a metal lithium pole activity at the electrode and counter electrode which were produced in the example of this invention. LiBF4/EC-DMC of electrolytic-solution 1M used for said example is used for the electrolytic solution. A microporous polypropylene film with a thickness of 25 microns and a polypropylene nonwoven fabric with a thickness of 70 microns are used for a separator. A cel is formed, charge and discharge are performed, the increment in the thickness of an electrode is measured, and the expansion coefficient of the electrode of the example 6 of reference which changed the amorphous tin alloy-powder end of this invention to tin metal powder, and produced ìŧ standardized 1.0. and ís summarized. as [0244] The electrode which consists of the amorphous substance alloy-powder end of this invention is understood that there is little expansion of the thickness direction also bν charge and discharge. [0245] ſΑ table 131

表 13

実施例 / 参考例	膨强率の比
表16 No.1 (実施例16) /参考例 6	0.30
実施例 2 / 参考例 6	0.41
表10 No.2 / 参考例 6	0.64
表10 No.4 / 参考例 6	0.32
表 11 No.19 (実施例 16) / 参考例 6	0.28
表10 No.5 / 参考例 6	0.25
参考例 3 / 参考例 6	0.68
実施供 15 / 参考例 6	0.85

[0246]

[Effect of the Invention] According to this invention, in the rechargeable battery using oxidation reaction of a lithium, and the reduction reaction of a lithium ion, as explained above, if a negative electrode repeats a charge-and-discharge cycle, an electrode will expand, current collection ability will fall and the electrode structure to which a charge-and-discharge cycle life can solve the problem of being inelastic will be offered. As a result, the rechargeable battery of a high capacity and a high energy consistency with a gently-sloping discharge curve with a long cycle life can be offered.

DESCRIPTION OF DRAWINGS

Brief Description of the Drawings] [Drawing 1] It is the sectional view showing an example of the structure of the electrode structure of this invention typically. [Drawing 2] It is the outline cross-section block diagram showing an example of the rechargeable battery configuration of this invention. [Drawing 3] It is the sectional view showing the structure of a monolayer type flat cell [Drawing 4] It is the sectional view showing the structure of a spiral type cylindrical cell. (Drawing 5) It is drawing showing the X diffraction chart after vibration mill processing of the example 3 of this invention. [Drawing 6] It is drawing showing the X diffraction chart after example 4 vibration-mill processing of this invention. [Drawing 7] It is drawing showing the particle size distribution in the end of an amorphous Sn-Co alloy powder prepared in the example 4 of this invention. (Drawing 8) It is drawing showing the X diffraction chart after vibration mill processing of the example 7 of this invention.

[Drawing 9] It is drawing showing the X diffraction chart after vibration mill processina of the example 8 of this invention. [Drawing 10] It is drawing showing the X diffraction chart after gas atomization processina of the example 3 of reference. (Drawing 11) It is drawing showing the X diffraction chart after vibration mill processing of the example 4 of reference. (Drawing 12) It is drawing showing the X diffraction chart after vibration mill processing of the example 9 of this invention, and an example 4. Drawing 13) It is drawing showing the X diffraction chart after planet ball mill processing of the example 10 of this invention, and an example 11. [Drawing 14] It is drawing showing the X diffraction chart after grinding processing (amorphous-izing) of the examples 12-15 of this invention, [Drawing 15] It is drawing showing IC charge-and-discharge cycle life of the lithium secondary battery of the examples 12-15 of this invention. (Drawing 16) It is drawing showing the X diffraction chart mill processing before and after processing for the ingredient of No.1 of the example 16 of this invention. [Drawing 17] It is drawing showing the X diffraction chart mill processing before and after processing for the ingredient of No.2 of the example 16 of this invention. Drawing 18] It is drawing showing the X diffraction chart mill processing before

and after processing for the ingredient of No.3 of the example 16 of this invention. Drawing 191 It is drawing showing the X diffraction chart mill processing before and after processing for the ingredient of No.4 of the example 16 of this invention. Drawing 201 It is drawing showing the X diffraction chart mill processing before and after processing for the ingredient of No.5 of the example 16 of this invention. [Drawing 21] It is drawing showing the X diffraction chart after mill processing for the ingredient of No.7 of the example 16 of this invention. [Drawing 22] It is drawing showing the X diffraction chart after mill processing for the ingredient of No.8 of the example 16 of this invention. [Drawing 23] It is drawing showing the X diffraction chart after mill processing for the ingredient of No.9 of the example 16 of this invention. Drawing 241 It is drawing showing the X diffraction chart after mill processing for ingredient of No.11 of the example 16 of this invention. [Drawing 25] It is drawing showing the X diffraction chart mill processing before and after processing for the ingredient of No.16 of the example 16 of this invention.

[Drawing 26] It is drawing showing the X diffraction chart mill processing before and after processing for the ingredient of No.17 of the example 16 of this invention.

[Drawing 27] It is drawing showing the X diffraction chart mill processing before and after processing for the ingredient of No.18 of the example 16 of this invention.

Drawing 281 It is drawing showing the X diffraction chart after mill processing for the ingredient of No.20 of the example 16 of this invention, [Drawing 29] It is drawing showing the X diffraction chart after mill processing for the ingredient of No.21 of the example 16 of this invention. [Drawing 30] It is drawing showing the X diffraction chart after mill processing for ingredient of No.22 of the example 16 of this invention. [Drawing 31] It is drawing showing the X diffraction chart after mill processing for the ingredient of No.24 of the example 16 of this invention. [Drawing 32] It is drawing showing the X diffraction chart after mill processing for ingredient of No.25 of the example 16 of this invention. [Drawing 33] It is drawing showing the X diffraction chart after milt processing for ingredient of No.26 of the example 16 of this invention. [Drawing 34] It is drawing showing the X diffraction chart after mill processing for ingredient of No.27 of the example 16 of this invention. Drawing 35] It is drawing showing the X diffraction chart after mill processing for the ingredient of No.28 of the example 16 of this invention.

Drav	ving 3	6] It is	draw	ing sho	wing	the X	diffraction o	hart a	fter r	nill pro	cessing for
the	ingre	dient	of	No.29	of	the	example	16	of	this	invention.
[Drav	ving 3	7] It is	drav	ving sho	wing	the ch	arge-and-d	lischa	rge c	urve c	f the cell of
No.1	of	the	tabl	le 10	of	the	example	16	of	this	invention.
[Drav	ving 3	8] It is	drav	ving sho	wing	the ch	arge-and-d	lischa	rge c	urve c	f the cell of
No.2	of	the	tabl	e 10	of	the	example	16	of	this	invention.
(Drav	ving 3	9] It is	drav	ving sho	wing	the ch	arge-and-d	lischa	rge o	urve d	f the cell of
the		еха	mple	ı	2		of	tl	nis		invention.
[Drav	ving 4	<u>0]</u> It is	drav	ing sho	wing	the ch	arge-and-d	lischa	rge c	urve c	f the cell of
the			exan	ple		6		of			reference.
[Drav	ving 4	1] It is	the	enlarge	d dra	wing c	of the X diffe	ractio	n cha	art of th	ne example
12			of			drav	ving		1,	4	
(Dray	ving 4	2] It is	the	enlarge	d dra	wing c	f the X diffi	ractio	n cha	ert of th	ne example
13			of			drav	ving		1.	4	,
[Drav	ving 4	3) It is	s the	enlarge	d dra	wing c	f the X diffi	raction	n cha	art of th	ne example
14			of			drav	ving		1	4.	
[Drav	ving 4	4] It is	the	enlarge	d dra	wing o	f the X diffe	ractio	n cha	art of th	ne example
15			of			drav	ving		1	4	
Draw	vina A	51 It is	tha.	anlarna	d dra	wina c	of the X diffe	raction	n chs	et of th	a evaminle

10 of drawing 13

[Drawing 46] It is the enlarged drawing of the X diffraction chart of the example of 11 drawing 13 [Description of Notations] 100 Charge Collector 101 Electrode Material Layer 102 Electrode Structure 103 Amorphous Alloy Particle Nominal Member 104 Flectric Conduction 105 Binder 202. 301. 403 Negative electrode 203, 303, 406 Positive electrode

204. 302. 407 lon conductor Negative-Electrode 205 Terminal 206 Positive-Electrode Terminal (Housing) 207 Battery Case 304 Negative-Electrode Cap 305 Positive-Flectrode Can

410

Gasket

306

401	Negative-Electrode	Charge	Collector
402	Negative-Electr	ode	Layer
404	Positive-Electrode	Charge	Collector
405	Positive-Electro	ode	Layer
408	Negative-Elect	rode	Can
409	Positive-Electr	rode	Сар
411	Electric	Insulating	Plate
412	Negative-Electr	rode	Lead
413	Positive-Electro	ode	Lead

414 Relief Valve

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-311681 (P2000-311681A)

(43)公開日 平成12年11月7日(2000,11,7)

(51) Int.CL?	徽別記号	FI			Ť~Ý	コート*(参考)	
H 0 1 M 4/38		H01M	/38	:	z i	5 H O O 3	
4/02		4	/02	1	0 1	5H014	
4/04		4	/04		Α :	5H029	
4/62		4	/62		7.		
10/40		10	/40		Z		
		審査補	有	請求項の数58	OL	(全47章	Ħ)
(21)出願番号	特願平11-261516	(71) 出願人	000001	007			PT-1411
			キヤノ	ン株式会社			
(22)出躺日	平成11年9月16日(1999.9.16)		東京都	大田区下丸子3	「目30	番2号	
		(72)発明者	用上	総一郎			
(31)優先權主張番号	特顯平10-282087		東京都	大田区下丸子3	TB30	聯2号 牛	¥
(32) 優先日	平成10年9月18日(1998.9.18)		ノン株	式会社内			
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	浅尾	暴也			
(31)優先権主張番号	特顧平11-50471		東京都	大田区下丸子3	F ∃ 30	番2号 キ	4
(32)優先日	平成11年2月26日(1999.2,26)		ノン株	式会社内			
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(74)代理人	100069	617			
			弁理士	渡辺 徳廣			

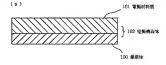
最終質に続く

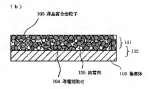
(54) 【発明の名称】 二次電池用負極電極材、電極構造体、二次電池、及びこれらの製造方法

(57) 【變約】

【課題】 サイクル寿命が長く、かつ、高容量、エネル ギー密度の高い、リチウム二次電池に寄与する電極構造 体を提供する。

【解決手段】 集電体100と、非化学版論比組成の非 高度 Sn · A · X合金を主成分とした粒子103を含有 するリチウム-実理能用負債権材料割101とから構 成され電儀構造体。(上記式中、Aは、選絡金属の少な くとも一種を示し、Xは、O, F. N, Mg, Ba, S r, Ca, La, Ce, Si, Ge, C, P, B, B i, Sb, Al, In, S, Se, Te及び2nから成 る群から遠ばれた少なくとも一種を示す。ただし、X は、含有されていなくてもよい。また、上記式の各原子 の原子数の原係をおいて、Sn/(Sn+A+X)=20~8 の原子並の原係を持つ。)





【特許請求の範囲】

【請求項1】 非化学量益比相級の非高級 S n · A · X 令金を主成分とした数子を含有するりチウム二次電池用負額需勝利。上記式中、A は、遷移を減の少なくとも一種を示し、X は、O, F. N, Mg, B a, S r, C a, L a, C e · S i · G e · C, P, B, B i , S b, A l · 1 n, S, S e · T e 及び Z n から或る群から選ばれた少なくとも一種を示す。ただし、X は、含有されていなくでもよい。また、上記式の各所子の原子数に起いて、S n · (S n + A + X) = 2 0 ~ 8 0 原子%の関係を与う。)

【請求項2】 前記非品製合金は、CuKα線のX線頭 折2θ=25°~50°の範囲に現れるビークの半縮幅 が0.2°以上である請求項1記録の策極材。

【讀求項3】 前紀非品質合金は、CuKa線のX線頭 折20-25°~50°の範囲に現れるピークの半値幅 が0.5°以上である請求項1影解の業績材、

【讀求項4】 前紀非器質合金は、CuKα線のX線頭 折2θ-25°~50°の範囲に現れるピークの半縮幅 が1.0°以上である請求項1記載の電極材。

【譲求項5】 - 詩紀非晶質合金は、CuKa線のX線回 折2 θ = 40°~50°の範囲に現れるピークの半續幅 が0.5°以上である請求項1 紀線の電極材。

【請求項6】 新紀邦品資合金は、CuKa線のX線団 折20~40°~50°の範囲に現れるピーケの半値幅 が1.0°以上である請求項1記線の電極材。

【額求項7】 前紀合金粒子のX線回折分析から計算される結議子の大きさが500人以下である請求項1 記載の電極財

【緯求項8】 前記台金粒子のX線回折分析から計算される結晶子の大きさが200人以下である譜求項5記載の額極体

【讃求項9】 前紀合金粒子のX線囲折分析から計算される結晶子の大きさが100人以下である請求項6記載の変振体

【請求項10】 輸記粒子の平均粒子経が0.5~20 umである請求項1記載の電極柱

【額求項 11】 前記粒子中の前紀合金の含有量が30 重量や以上である請求項1記載の電極材。

【謝求項12】 さらに、結論前として水溶性高分子材料を含有した請求項1記載の環極材。

【請求項13】 前記結畜剤の含有量が1~10重量等である請求項12記載の電極材。

【請求項14】 前記粒子の含有量が80~100重量 生である請求項1記載の電極材。

【謝東項15】 前記遷移金属元素は、Cr. Mn. Fe. Co, Ni. Cu, Mo, Tc, Ru, Rh. Pd. Ag, Ir, Pt. Au, Ti. V. Y. Se. Zr. Nb, Hf. Ta. Wから選択される請求項1記載の業帳が、

【請求項16】 さらに、前記合金粒子中に含有する酸素元素の含有量が0.05重量%以上5重量%以下である誘求項1記載の電極材。

【請求項17】 さらに、前記合金粒子中に含有する酸 素元素の含有量が0.1 重量以上3 煮量等以下である請 求項1記載の電極林。

【請求項18】 さらに、前記合金粒子中に含有するフッ素元素の含有量か5重量に以下である請求項1記載の 電糠柱、

【請求項19】 さらに、前紀台金粒子中に含有するフッ素完素の含有量が3重量%以下である請求項1記載の

【請求項20】 前記粒子中に含有する酸素の含有量が 0、05~5重量%である請求項1記載の業極材。

【請求項21】 前記粒子中に含有するフッ素原子の含 育量が5重量%以下である請求項1記載の課職材。

【請求項22】 前記合金は、炭素を含有した合金である請求項1記載の遺極材。

【糖来項23】 前記合金は、Pb、B1、A1、G a、Ln、T1、Zn、Be、Mg、Ca及びSrから 成るグルーフ1、希土類金属元素から成るグルーフ2、 並びにメタロイド元素から成るグルーフ3から成る3グ ループの中から選択される一元素を少なくとも含有する 語規制 部盤の電極材

【熱東項24】 南記台会は、 Pb. Bi. Al. G a. ln, Tl. Zn, Be, Mg, Ca及びSrから 成るグループ1、 希土強金領元部から成るグループ2。 能びにメタロイド元素から成るグループ3から成る3グ ループの中から選択される二元素を含有する請求項23 部報の書稿は、

【請求項25】 前記合金は、 Pb、 Bi、 Al、 G a Jn. Tl. Zn, Be、 Mg、 Ca及びSrから 成るグループ1、希土衛金属元素から成るグループ2、 並びにメタロイド元素から成るグループ3から成る3グ ループの中から選択される三元素を少なくとも含有する 請求項23基数の報酬料。

【請求項26】 前紀合金は、 Pb, Bi. Al, G a, In, Ti. Zn, Be, Mg, Ca及び5rから 成るグルーブ1から選択された…元楽と、希上類金属元 素から成るグルーブ2から選択された…元素と、を少な くとも含有している講求項2 2 能麗の策極材。

【請求項27】 前記合金は、 P b、B i、A l、G a、I n、T l、Z n、B e、M g、C a 及びS c から 成るグルーフ l から選択される一元素と、メタロイド元 素から成るグループ3から選択される一元素と、を少な くとも含有している請求項2 s 証券の事業を くとも含有している請求項2 s 証券の事業を

【請求項28】 前記合金は、メタロイド元素から成る グループ3から選択される一元素と、管主類金属元素か 6歳名グループ2から選択される一元素と、を少なくと も含有している請求項23記載の電極材。 【請求項20】 南記冷金は、 Pb、B1、A1、G a、In、T1、Zn、Be、Mg、Ca及びS1から 成るグループ1から選択された一元素、衛士類金属元素 から成るグループ2から選択された一元素、総びにメタ ロイド元素から成るグループ3から選択された一元素を 少なくとも含する訪束第23記載の電像状

【請求項30】 前記骨土類金属元素は、La、Co、 Pr、Nd、Sm、Eu、Gd、Tb、Dy、Ho、E r、Tm、Yb、Luから選択される請求項23紀載の 溶解紋

【静求項31】 前記メタロイド元素は、B. C. S i. P. Ge, As, Se, Sb, Teから選択される 請求項23記載の職像村。

【納求項32】 輸記合金は、Si. Ge、Al、Zn、Ca. La及びMgから成るグループから選択される一元素と、Co. Ni, Fe, Cr及びCuから成るグループから選択される一元素を含有している翻求項1
計額の関係は、

【請求列33】 前起合金は、Si、Ge、A1、Z n. Ga. La及びMgから成るグループから選択され る一元素と、Co、Ni、Fe、Cr及びCuから成る グループから選択される一元素と、C、B及びPから成 るグループから選択される一元素を含有している請求項 主義物の常様と

【請求項34】 前記合金粒子の平均粒径は0.5ミクロン以上20ミクロン以下である請求項1記載の電極

【請求項35】 前記合金粒子の平均粒径は0.5ミクロン以上10ミクロン以下である請求項1記載の電極

【請求項36】 前記合金粒子の比表面積は1m² g 以上である請求項1記載の徴極材。

【請求項37】 前記台金粒子の比表面積は5m2/g 以上である請求項1記載の微極材。

【講求項38】 前記合金が、Li元素を2原子%以上 30原子%以下含有する請求項1記載の業績材、

【請求項39】 前記合金は、N及びSから選択される 一種類以上の元素を1%以上30%以下含有している簡 求項1記級の電極材。

【讃求項40】 前記讃求項1万至39のいずれかに記 載の電極材及び電気化学反応でリチウムと含金化しない 村料から成る集電体とから構成された電極構造体。

【請求項41】 前記電機材が集電体上に形成されている請求項40部属の準備構造体。

【請求項42】 前記電極霧造体中の前記合金含有量が 26重量管以上である請求項40記載の電極構造体。

【請求項43】 前記粒子中の前記合金の含有量が39 重量等以上である請求項40記載の電極構造体。

【請求項44】 前記電機構造体が、前記電機材と結着 剤から成る電機材料層と、集電体とから構成されている 請求項40記載の電極構造体。

【請求項45】 前記電極構造体が、前記電極材と導電 補助材と紡績剤から成る電極材料圏と、集電体とから構 成されている請求項40配置の電極構造体、

【請求項46】 前記結約制が、水溶性有機高分子材料 から成る請求項44または45記載の策廉構造体。

【請求項47】 前記請求項40乃至46のいずれかに 記載の電轉稿: 6を用いた負額、電解額及び正轉を損鑑 し、リチウムの機化反応及びリチウムイオンの選元反応 を利用した二次電池。

【請求項48】 前部正線は、充放電反応によるリチウムイオンのインターカレートまたはデインターカレートするリチウム元素含有の物質より成る請求項47記載の二次電館

【請求項49】 前記正線は、完放電反応によるリチウムイオンのインターカレート機能及びデインターカレート機能を有し、非品質相を有する正線活物質材料によって構成されている請求項48記載の二次電池。

【請求項50】 前記正極語物質材料は、非晶質金属酸 化物を含む材料である請求項49記載の二次電池。

【請求項51】 リチウム二次電池用の電極構造体の製造方法において、前記請求項1万至39のいずれかに記載の電極材を集電体上に配する工程を有することを特徴とする電機構密体の製造方法。

【請求項52】 プレス成形処理を用いて、前記電極材を前記集業体上に配する工程を有する請求項51に記載の源極機測体の製造方法。

【請求項53】 前記電極杯に結婚別、必要に応じて答 葉を混合してペーストを調製した後、該ペーストを前記 葉電体上に配する工程を有する請求項51記載の電傷構 造体の複造方法。

【請求項54】 前記結續網が、水溶性有機高分子材料 から成る請求項53記載の電極構造体の製造方法。

【納来項55】 負機、電解質、正確を異備し、リチウムの酸化反応及びリチウムイオンの超元反応を利用する 二次常池の製造方法において、納金負帳として請求項1 乃至39のいずれかに記載の電極材を集電体上に配した 電域構造体を用い、該電極構造体と創設工順とを前記電 解釋を介して対向配置する工程を有することを特徴とす る二次報池の製造方法。

【講楽項56】 プレス成形法によって. 前記電極材を 前記集権体上に配する工程を育する誘梁項55に記載の 二次電池の製造方法。

【請求項57】 前記電磁材に結婚別、必要に応じて符 媒を課合してパーストを測獎した後、該ペーストを前記 集業体上に配する工程を有する請求項55記載の二次億 池の剥寄方法。

【請求項58】 前記結絡額が、水溶性有機高分子材料 から成る請求項57記載の二次電池の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[00001]

【発明の演する技術分野】 朱第明は、二次電価用負権電 縣材、電像開高体、リチウムの酸化反応及びリチウムイ 水ンの港元広紀を利用したリチウム一次電池及びこれら の製造方法に関する。より詳細には、本晩明は高容量で サイクル移命の後い、二次電池用負権電極材、それを用 した電像制造体と二次電池及びそれらの製造方法に関す る。

[00002]

【能来の技術】最近、大気中に含まれるCO2ガス量が 増加しつつある為、電流効果により地域の温暖度が生じ 可能性が指摘されている。火力発電所は化石燃料など を燃焼させて得られる終エネルギーを電気エネルギーに 変換しているが、燃焼によりCO2ガスを多量に排出す るためあらたな火力発電所は、建設することが難くな って来ている。したがって、火力発電所なと避くな で生られた電力の有効利用として、余利電力である皮間 電力を一般容成に設置した二次電池に落えて、これを電 力消費量が多い提問に使用して負荷を平準化する。いわ 砂るロードレベリングが開業とれてつある。

【0003】また、CO、NO、関化水素などを含む 大気消染にかかわる物質を排出しないという特徴とを有 する電気目動用油では、高エネルギー密度の二次電池 の開発が開待されている。さらに、ブック型パーソナル コンピュータ、ワードプロセッサー、ビデオカメラ及び 排滑電話等のボータブル機器の電源用途では、小型・軽 場で高性修文、工会物の開発が算成になっている。

【0004】このような小型・軽量で高性能な二次電池としては、充電時の反応で、リチウムイマンを期間から デインターカレートするリチウムインターカレーション 化合物を正確物質に、リチウムイオンを設集銀子で形成 される六段環線採甲頭の層間にインターカレートできる グラファイトに代表されるカーボン材料を食物物質に用 いたロッキングチェアー製のいわゆる "リチウムイオン 増加"の側移が進み、一部欠用化されつつある。

【0065】しかし、この"リチウムイオン電池"では、カーボン材料で構成される負輪は理論的には炭素原 デ治とり提大1/6のリチウム原子しかインターカレートできないため、金属リチウムを負傷物質に使用したと をのリチウムー次電池に匹敵する高エネルギー密度の二 次電池は実現できない。もし、光電町は"リチウムイオン電池"のカーボンからなる負権に理論違以上のリチウム 量をインターカレートしようとした場合あるいは高電 液溶液の条件で充電した場合には、カーボン負極表面に リチウム金瀬がデンドライ・「砂枝」状に成長し、緑砂 リチウム金瀬がデンドライ・「砂枝」状に成長し、緑砂 的に形が電サイクルの織り返しで負極と正極間の別様と 第2年で可能性がありがラファイト負勢の理論容量を越 える"リチウムイオン電池"では十分なサイクル寿命が 受われていない。

【0006】一方、金属リチウムを負極に用いる高容量

のリチウム、東電池が高エネルギー密模を示す二次電池 として注目されているが、実用化に至っていない、その 理由は、差数電のサイクル寿命が極めて短い主が限として は、金刷リチウムが電響強中の水分などの不純物や有線 が構成して終鍵膜が形成されていたり、金属リチウム 五落表面が単矩でなく電野が集中する箇所があり、これ が順設で充成環の織り返したよってリチウム金属がデン ドライト状に成長し、負極と正極間の内密層線を引き起 こし寿命に至ることにあると、考えられている。

【0007】また、上途のリテウムのデンドライトが成 接して負職と正確が関係状態となった場合、電池の持つ エネルギーがその短絡部において短時間に消費されるた め、電池が発熱したり、電階解の溶媒が繋により分解し てガスを発生し、電池内の内圧が高まったりすることが ある。いずれにしても、デンドライトの成長により、短 絡による電池の損傷や寿命低下が引き起こされ場くな る。

【0008】上述の金属リチウム負機を用いた二次電池 の問題点である、金属リチウムと電解競中の水分や有機 熔螺との反び選行を抑えるために、負極にリチウムとア ルミニウムなどからなるリチウム合金を用いる方法が緩 案されている。しかしながら、この場合、リチウム合金 が硬いためにスパイラル状に巻くことができないのでス パイラル円器を組の作製ができないこと、サイクル寿 命が充分に遊びないこと、金属リチウムを負極に用いた 電池に匹敵するエネルギー整度は充分に得られないこ と、などの理由から、広範囲を実用化には至っていない のが解放である。

【0009】この他、充地時にリチウムと合金を形成する金属として、前記のアルミニウムや、カドミウム、インジウム、スズ、アンチモン、第、ピスマスか時がられており、これら金属や、これら金属からなる台金、及び、これら金属をリチウムの合金を負輪に用いた二次電池、特開平8-64230時公司、2765年30時間62-113366号公報、特開昭62-15761号公報、特開昭62-3866号公報、特開昭62-78434号公規に開いまれている。

【0010】しかし、これら公開公報に記載の二次電池 では負極の形状を明示しておらず、また上記合金材料を 一般的な形状である格状を含む皮状部材として二次電池 (リチウムを活物質とした二次電池)の負極として用い た場合、電解材料層における電池反応に寄与する部分の 表面積かかなく、大電池での充炭電が料準である。

【0011】更に、上記合金材料を負極として用いた二 次電値では、充電時のリチウムとの合金化による体積膨 張、放出時に収縮が起こり、この体模変化が大きく、電 極が歪みを受けて複数が入る。そして、充軟部サイクル を繰り返すと機解化が起こり。環線のインピーダンスが 上昇し、撤池サイクル寿命の低下を招くという問題があるために実用化には至っていないのが選択である。

【0012】一方、8TH INTERNATIONA L MEETING ON LITHIUM BATT ERIES ØEXTENED ABSTRACTS & ED-2 (P69~72)において、厳種0.07mm の別ワイヤーに、電気化学がに、スズ、もしくは合金を 増種させることで、粒子サイズの細かい・200~40 Onmi 繋形形成することができ、堆積壁の厚みを持る、 (約3μm)した電镀とリチウムを対極にした電池で、 未放置サイクル寿命が面上すると響告されている。

【0013】上記文献では、0.25mA cm2の電流物度で、1.7Li Sn (スズ)原子当たり1.7 偏のLi と台金化する)まで充電し、0.9VvsLi Li・までの放電を繰り返した評価において、直径 1.0mmの影響の集業体上に同様にスズ合金を堆積させて得られた粒子サイズ (粒径) が2000~400 mの双環状対して、200~400 mの双叉放社での機械が約4倍、Sn_{0.9}A 20.00合金電板が約9倍、Sn_{0.78} b_{0.78} c金金電機が約11倍寿命が向上すると報告されている。

【0014】しかし、上記文献は、対権にリテウムを用いて評価されたもので、実際の電池形態での結果は報告されたおので、建築の電池形態での結果は報告されたおので、また、前途のようなサイズの粒子からなる電機は、直径0.07mmの銅線の集電体上に地積させて作復したものであり、実用的な電機形式からのでは、ない。また、上述したように、電径1.0mmといった。以い面積の部域上に同様の方法でスズ合金を推積させた場合粒子サイズ(粒径)が2000~4000mである層が形成されるが電池としての寿命が著しく低下している。

【9015】特限平5-19017 1号公報、特別平5-47381号公報、特別平63-13264号公報では、各種リチウム合金を使用した電池において、及び特別平5-234585号公報では以りチウムと金庫間化合物を生成してくい金属粉を一様に負棒に付着させデンドライトの折出を抑制し、充電が事を高めサイクル寿命を向上させた電池が開示されている。しかし、いずれも負極の寿命を経確的に伸ばす決定的な方法となり得ていない。

【00161 物開昭63 - 13267号公保では、板状のアルミニウム合金を主な例とした非品質合金と口高質合金と口表した非品質合金と口またとを電気に学時に合金化したリチウム合金食様に用いた、充敗電特性の優れたリチウム二次電池が明示されているが、高容量を維持し、かつ実用領域のサイクルを合め郷地産事理できていない。

【0017】また、特勝平10-223221号公報で は、A1、Ge、Pb、Si、Sn、Znの元素の低結 晶または非晶質の金属側化含物を負極に用いた、高容量 でサイクル特性に優れた二次電池が開示されているが、 金属関化合物の低結晶化または非晶質化は困難であり、 高容量で目つ長サイクル寿命の電池は実現できていな い。

【0018】このように、リチウム二次電池 年後充放 電によるリチウムの酸化反応及びリチウムイオンの深元 反応を利用した二次電池を、カーボン材料を負極に用いる"リチウムイオン電池"も含めて、リチウム二次電池 と呼ぶことにする)では、エネルギー等度の労大やサイ クル寿命の投寿命化が大きな渡郷となっている。

[0019]

【発明が解決しようとする課題】 本発明は、上記事情に 縁かてなされたものであり、響にリチウムの酸化反応及 びリチウムイギンの還元反応を利用した二次電池に有用 な二次電池用負務電解材および電解構造体、サイクル寿 動が後い、高エネルギー密接の二次電池及びこれらの製 造方法を提明することを目的とする。

[0020]

【郷題を解決するための手段】 本発明のリチウム二次電 池用負債保健材は、非化学部能比組成の非品気 5 n · A × X合金を主成分とした粒子を含有することを特徴とす をものである。 (上記式中、Aは、過齢金調の少なくと も一種を示し、Xは、O, F、N、Mg、Ba、S r. Ca、La、Ce、S i, Ge, C, P, B, Bi, S D, A l, I n, S, Se, Te 及び乙 nから成る群か ら測録れた少なくとも一種を示す。ただし、Xは、含有 されていなくてもよい。また、上記式の各原子の原子数 において、S n / (S n + A + X) = 20 ~ 8 0 原子 % の関係を持つ。)

【0021】上記記載の「非化学量納比組成の台金」は、二種以上の金属元素が簡単を教化で結合していない合金のことである。この「非化学量論比組成の合金」は、二種以上の金属元素が簡単な素数化で結合している金属間化合物とは、地慮するものである。より具体的には、既に周知となっている金属圏化合物・規則的な源子都列を有し構改金銀石との金属元素が簡単な繁複な結高構造を取る)の元素組成、即ち二種以上の金属元素が簡単な繁複が、からずれた組成を本発明では「非化学量論組成」と呼称する。

【0022】本発明の電熱構造体は、前記リチウム二次 電池田島橋電線村長び電気化学反応でリチウムと含金化 しない材料から成る集電体とから構成されたことを特徴 とするものである。

【0023】本発明の二次常池は、前記案極構造体の負 極と電解質とリチウムイオンのインターカレート物質で ある正極とから構成されたことを特徴とするものであ

【0024】本発明の策極構造体の製造方法は、リチウム二次海池用の溶極構造体の製造方法によいて 新記二

次電池用負極電極材を集電体上に配する工程を有することを特徴とするものである。

【0025】本祭明の二次電池の製造方法は、負極、電 解質、正確を呉偏し、リチウ人の酸化反応及びリチウム イオンの薄元反応を利用する二次電池の製造方法であっ て、前売負極として前記二次電池用負極電極材を集電体 上に配した電像製造体を用い、蒸電機構造体と前記正極 とを前記電解質を介して対向配置する工程を有すること を特徴とするものである。

【0026】以下、本務則を機体的に説明する。本務明 の二次書即則係職罪條付(以下、電輻材と整定する。) は、非化学騒論批組成の非晶質5 n・A・X合金を主成分とした粒子を含有する材材がりなることが呼ましい。【0027】非晶質5 n・A・X台金において、Aは、 通移金額の少なくとも一種を元し、Xは、0, F, N、Mg, Ba、Sr、Ca, La, Ce, Si, Ge, C, P、B, Bi, Sb, Al, In, S、Sc, Te 及び Z nから破る群から選ばれた少なくとも一種を示す。ただし、Xは含有されていても、あるいは含有されいて、合金中の全元素(スズ原子とA原子とX原子の合

(Sn+A+X) = 20~80原子%の関係を持つのが 好ましい。

【0028】 約記非品資含金は、C u K α 縁のX 線回折 2 θ = 2 5° ~ 5 0° の範囲に現れるビークの半値幅が 0.2°以上、好ましくは0.5°以上、さらに好まし くは1.0°以上であることが望ましい。

【0029】また。前記非晶質合金は、CαKα線のX 線囲折20=40°~50 の範囲に現れるピークの半 輪弧が0.5°以上、好ましくは1.0°以上であるこ とが寄ましい。

 $\{0.0.30\}$ 前配合金数手のX線即所分析から計算される組品子の大きさか500名以下、野康しくは200名以下、医院に付金とくは100名以下であることが盤ましい。前配較子の平均粒子径が0.5~20 μ mであることが許康しく、0.5~10 μ mであることがまり計ましい。

【0031】前記粒子中の前記合金の含有量が30重量 場以上であることが好ましい、さらに、電極材には、結 種間として水溶性高分子材料を含有するものとすること ができる。前記結着初の含有量が1~10重量%である ことが好ましい。

【0032】電線材中の前記粒子の含有量が80~10 0電量率であることが好ましい。

【0033】前部勝移金属元素は、Cr、Mn、Fe、 Co、Ni、Cu、Mo、Tc、Ru、Rh、Pd、A g、Ir、Pt、Au、Ti、V・Y、Sc、Zr、N b、Hf、Ta、Wから選択されることが好ましい。

【0034】前配合金粒子には、少量元素として酸素元

素もしくはフッ素元素または酸素元素及びフッ素元素を 含有させても良い。前記合金粒子中に含有する酸素元素 の含有量がり、05重量%以上5重量%以下、好ましく は0、1重端以上3重量%以下であるのが望ましい。

【0035】さらに、前記合金級子中に含有するファ素 元素の含有量が5 重量光以下、好ましくは3 重量を以下 であるのが実更しい。また、前記粒子中に含有する酸薬 の含有量が0.05~5 重量やであることが好ましい。 また、前記粒子中に含有するファ素原子の含有量が5 速 量光以下であることが好ましい。

【0036】 前記合金は、 炭素を含有した合金であることが好ましい。 前記合金は、 Pb. Bi. Al. Ga, In. Ti. Zn. Be, Mg, Ca 及び5. rbら成る グルーフ1、 希土難金属元素から成る グルーフ2、 並び にメタロイド元素から成るグループ3 から成る ジルー プの中から選択される一元者を少なくとも含有するものとすることができる。

【0037】前記メタロイド元素は、B. C. Si, P. Ge, As. Se. Sb. Teから選択されるもの が好ましい。

【0038】 簡記希土類金属元素は、1.a、Ce、Pr、Nd、Sm、Eu、Gd、Tb、Dy、Ho、Er、Tm、Yb、Luから選択されるものが好ましい、【0039】 前配合金は、Pb、Bi、Al、Ga、In、Ti、Zn、Be、Mg、Ca皮びらてから成るグループ1、希土類金属元素から成るグループ2、並びにメタロイド元素から成るグループつから選択される二元素を含有するものとすることができる。

【0040】前配合金は、Pb、Bi、A1、Ga、In、Tl、Zn、Be、Mg、Ca及びSrから成るグループ」から選択される一元素と、徳土鮮金属元素から改るグループとから選択される一元素と、を少なくとも含むしているものとすることができる。

【0041】前記合金は、Pb. Bi. Al, Ga, 1 n、Tl, Zn, Be, Mg, Ca及びSrから成るグ ループ1から選択される一元素と、メタロイド元素から 成るグループ3から選択される一元素と、を少なくとも 舎貸しているものとすることができる。

【0042】前記舎金は、メタロイド元素から減るグループ3から選択される一元素と、着土類金属元素から成 オクループ2から選択される一元素と、を少なくとも含 有しているものとすることができる。

【0043】輸記合金は、Pb、B1、A1、Ca、1 、Tl、Zn、Be、Mg、Ca及びSrから級るグ ループ1、希土類金騰元素が5成るグループ2、歳びに メタロイド元素から成るグループ3から成る3グループ の中から選択される三元素を少なくとも含有するものと することができる。

【0044】 納配合金は、Pb、Bi、Al, Ga, 1

n. Tl. Zn, Be, Mg, Ca及びSrから成るグループ」から選択された一元系。希土類金属元素から成るグループ2から選択された一元素。並びにメタロイド元素がら成るグループ3から選択された一元素を少なくとも含省するものとすることができる。

【0045】 前記合金は、Si. Ge, AI, Zn, C a. La及びMgから成るグループから選択される一元 素と、Co, Ni, Fe, Cr及びCuから成るグルー プから選択される一元素を含有しているものとすること ができる。

【〇〇46】純融台金は、Si, Ge, Al, Zn, C a, La成びMgから成るグループから選択される一元 素と、Go, Ni, Fe, Cr及びCuから成るグルー プから選択される一元素と、C, B及びPから成るグルー 一プから選択される一元素を含有しているものとすることができる。

【0047】 輸記台金粒子の平均粒径は0.5ミクロン以上20ミクロン以上, 好ましくは1ミクロン以上10 シクロン以下であるのが望ましい。前配合金粒子の比表 衝機は1m²/g以上、好ましくれらm² g以上である のが望ましい。前配合金が、1:元素を2原子叫以上3 の最子が以下含有するのが好ましい。前配合金は、N及 び5から選択される一種類以上の元素を1%以上30% 以下含在1-でいるものとすることができる。

【0048】次に、本発明の電極構造体は、前記電極材 及び電気化学反応でリチウムと合金化しない材料から成 る集電体とから構成される。

【0049】 前記型機材が頻繁体上に形成されているの が身ましい。 節記型機構造体中の前配合金含有量が25 重量等以上であるのか好ましい。 前記粒子中の前配合金 の含有量が30重量や以上であるのが好ましい。 前記載 様材が前記形での結構別として水溶性有機高分子材料を 含有しているのが好ましい。

【0050】次に、本発明の二次電池は、上記の電極修 造体を用いた負機、電解質、正線を具備し、リチウムの 酸化反応及びリチウムイオンの還元反応を利用した二次 電池である。

【9051】 前壁正極は、光放電反応によるリテウムイ オンのインターカレート機能及びリチウムイオンのデイ ンターカレート機能を有し、非晶質相を有する正極活物 質材料によって構成されているのが好ましい。前窓正極 活物質材料は、非晶質金属酸化物を含む材料であるのが 好ましい。

【0052】次に、本発明の電極構造体の製造方法は、 上記の電極材を集業体上に配する工程を有することを特 徴とする。

【0063】プレス成形法によって、前記電極材を前記 集電体上に形成する工程を有するのが好ましい。前記電 権材に結婚剤を混合し、必要に応じて溶媒を添加してペ ーストを調製した後、液ペーストを前記集電体上に配す る工程を有するのが好ましい。

【0051】 欠に、本発卵の二次難池の雲遮万法は、負 極、電解質、正極を貝備し、リチウムの酸化反応及びリ サウムイオンの選元反応を利用する二次禁地の製造方法 であって、前記負極として上記の電磁材を集電体上に配 した電極繋が体を用い、該電極構造体と前記正榜とを前 記電解算を介して対向底置する工程を有することを料置 とする。

【0055】プレス成形法によって、前記電極材を前記 集電体上に形成する工程を有するのが好ましい。前記電 輻射をベースト状に成形した後、該ベーストを舶記集電 体上に配する工程を有するのが好ましい。

[0056]

「独明の実施の形態」本拠明着5は、電気化学反応でリ チウムの酸化反応及びリチウムイヤンの選元反応を利用 した二次電池において、負標に、少なくとも充電時の電 域化学反応でリチウムと合金化する、非化学電温能比組成 の非品質5 n・A・X合金を主成分とした粒子(以下、 「非品質合金粒子」と記す)を含むする環極材を用いた 電視流体を使用することで、高容額で長寿命のリチウ ム二次電池を提供できることを見出した。

【0057】 電極構造体、例1は、本等明の電気化学 反応でリチウムと合金化する、非化学量能比制度の非晶 質合金粒子を有する電線材を用いた電像構造が102 の新面を模式的に示す概念図である。図1(a・は集電 体100比に、上記のリチウムと合金化する非晶質合金 位子を含有する電像材料層101が設けられた電機構造 体102を元す。図1(b)は、非晶質合金粒子を含有 する電線材料例101が設けられた電機構造体102 が、約末状の電気化学反応でリチウムと合金化する非化 学量論比単度の非単位では、実電体103と厚準は同材104 と結論例105から構成されていることを示してい る。高、同域では、集電体100の計画のみに電棒材料 額101が設けられているが、電池の形態によっては集 電体100両面に設けることができる。

【0059】以下では、電極構造体102の作製方法の一例について説明する。

【0060】 (1/ 図1 (a) の電極構造体102にお いて、リチウムと合金化する非晶質合金粒子を含有する 電極材料層101は、非晶質的を有する非晶質合金粒子 のプレス成形などの手法にて直接集業体100上に形成 することができる。

【0061】(2) 図1(b) の電機構造体102において、リチウムと含金化する非晶質含金紅チ103、環 環地時刻104、絵解列105を混合し、溶繊を添加して粘暖を演像して、ヘーストを調設する。シルで、ペーストを調整する。シルで、ペーストを複雑体100上に塗有し、乾燥して電機構造体102を形成する。必要に応じてロールプレス等で厚みを調整する。

【0062】 (學常体100) 學常体100は 充潔時 の環極反応で消費する電流を効率よく供給するあるいは 放電時の発生する電流を集電する役目を担っている。特 に電極構造体100を二次電池の負機に適用する場合。 築業体100を形成する材料としては、電気伝導度が高 く、かつ、電池反応に不断性な材質が望ましい。好まし い材質としては、微気化学反応でリチウムと合金化しな い材料であり、鋼、ニッケル、鉄、ステンレススチー ル、チタンから選択される一種類以上の金属材料から成 るものが挙げられる。また、集選体の形状としては、板 状であるが、この"板状"とは、厚みについては実用の 範囲上で特定されず、厚み約100 μ m程度もしくはそ れ以下のいわゆる"铂"といわれる形態をも包含する。 また、板状であって、例えばメッシュ状、スポンジ状、 繊維状をなす部材、パンチングメタル、エキスパンドメ タル等を採用することもできる。

【0063】 電極材料器 電磁材料器 電板料器 電気化学度 応でリチウムとの合金を形成する単化学環論比組成の非 高製合金数子を含有する電機材から構成された層であっても、非品 質合金数子と専電網助材や結構剤としての高分子材など の機合化された層であってもよい。前記非品質合金数子 を電機材料層の主材料に採用することで、リチウム二次 電池の負傷に使用した場合、電磁材料層の充電時の勝張 及び充設電のくり返しにより発生するクラックが抑制さ れる。

【0064】 輸定機合化された層は、非高器合金粒子 は、適宜、海電補助材、結着剤を加え場合し、塗布し、 加圧災形して形成される。容易は塗布できるようにする ために、上記混合物に溶剤を添加してベースト状にする ことも貯ましい。上記の熔布方法としては、例えば、コーター錠布方法、スクリーンは期法が適用できる。康 た、溶剤を添加することなく、記述材と導電補助材と訪 輸剤を、あるいは航資剤を混合せずに上記主材と導電補 助材のみを、無電株上に加圧波形して、電極材料層を形 位することを可能やある。 【0066】本発明における事件学量論比組成の含金とは、二種以上の金属元素が簡単な整数化で結合していない合金を示す。ちなみに、二種以上の金属元素が簡単な整数化で結合、規則的な原子例列を育し構成金属とは全く異なる結晶構造を取るものは金原間化合物をして知られているが、本発明の非代等温論は組成の合金は該金属間化合物とは異なるものである。例えば、Sn-Co 金では、SnとCoの原子比が簡単な整数比で表される、Sn₂Co₃、Sn Co、Sn₂Coの現成が金属間化合物であることが一般的に広く知られているが、本発明の非化学監論組成のSn-Co合金の組成性は、後述の実施例に示す様にこれらの金属間化合物の組成比からずれている。

【0066】非晶質台金粒子の衝製は、原料として、2 種類は上の元素、好味しくは3種類以上の元素、皮肉はましくは4種類以上の元素と用いて、非農質合金を削製する。上記元素を定せてな、主元素との原子寸法比が約10%以上別なる元素を選択するのが望ましい。例えば又ズの底子学径の1、1 信以上の原子半径の元素としてはCe. Sr. Ba. Ca. Pb. Bi, Laなどが挙げられ、0.9 倍以下の原子学径の元素としてはRu. Ge. Zn. Cu. Nj. Co., Fe. Mn. Cr. V. S. P. Si. Be. B. C. Nなどが挙げられ。0.9 倍以下の原子学径の元素としてはRu. Ge. Zn. Cu. Nj. Co., Fe. Mn. Cr. V. S. P. Si. Be. B. C. Nなどが挙げられる。また、土元素以外の元素は合金の調製養数を形成する材料から混入してもよい。

【0067】非晶質合金粒チの測数方法としては、各種 粉砕機 (え)ル)で直接原料の混合、合金化、非晶質化を 同時に行う方法が挙げられる。また、原料を混合した 後、溶酸させて合金溶温を急冷する、単ロールあるいは 双ロール急冷法、ガスアトマイズ法、水アトマイズ法、 ディスクズアトマイズ法、 温気化した合金を測製し、各種粉砕機 (ミル)で輸粉末 化しさら止非晶質化を配金する方法も挙げられる。 微粉 化化さら上半島質化を配金する方法も挙げられる。 微粉 化によって比較面積縮金部のることができる。

【0068】上記粉砕機(ミル)としては、粉砕能力の 高いものがよく、例としてはローラミル、高温密転ミ ル、容器源勢熔体ミル(ボールミル)、爆炸機等ミル、 ジェットミル、などが使用できる。例えば、本発明の実 施例ではボールの衝突を利用した各種粉末の冷間圧漫と 破砕を繰り返す過程で含金化が可能な流湿ボールミルや 振動ボールミルなどの容器原動媒体ミルを合金化と非品 質性に用いるのが好ました。

【0069】上記機師が納金融合の処理禁順収として は、アルゴンガスや窒素ガスに代表される不活性ガス影 側気が好ましい。上意勤命能企決難への生決勢の付着を 抑えるためにアルコールの値を処理時に添加することもで きる。添加するアルコールの鎌としては、1 重量等以上 1 の重量を以下が好ましく、1 重量等以上5 重量等以下 がより好ましい。

【0070】上記機械的粉砕混合装置の代表例である。

ボールミルを照用した機械粉除総合による非議資料を有っる合金能手の制度では、ボット(容器)及びボールの材質、ボールの大きさ(版指)と数量、原料の域、粉砕混合速度、などの最適化が重要である。ボット及びボールの材質としては、硬いもの「高硬度」、高密度」、高密度と対しては、実かものであることが必要であり、高を強なものとしてはステンレススキールなどが挙げられる。ボールの大きさは状り扱いが容易な健康で加しては、ボールの大きさは状り扱いが容易な健康で関しては、ボールの運動量が合金化のために必要なエネルギーを与え、ボールとボット(容器)内壁の熱な様と放射速度が、高速などないまた。

【0071】非品質相を有する合金粒子の原料としては、前記非品質 S n・A・X 含金の成分である S n、A の遷移金属、X のO、F、N、M g、B a,S r, C a,L a,C e,S l,G e,C . P,B. B i,S b,A 1,l n、S、S e,T e 及び Z n のそれぞれの単体の元素を原料として用いても良く、さらに前記グルー、2、3の元素を含む溶料等を用いても良い。原料の形状としては粉末形状分質ましい。原料の形状としては粉末形状分質ましい。

【0072】結締制としては、高分子材料が好ましく、 高分子材料としては非水溶性有機高分子材料も使用可能 であるが、水溶性有機高分子材料がより好ましい。

(0073】 L記坪水溶性有機のテイ材料の例としては、ポリビニルプルオライド、ボリピリニデンフルオライド、ボリピニルプルオライド、ボリピリニデンフルオリマー、17ッ化エチレンボリマー、27ッ化エチレンボリマー、47ッ化エチレン・67ッ化エチレン共議合ポリマー、47ッ化エチレン・67ッ化エチレン共議合ポリマー、47ッ化エチレン・67ッ化協化エチレン・カリマーなどのフッ素含有ポリマー、ネリエチレン・カジウェリンなどのホリオトレフィン、エチレン・プロピレンージエンターポリマー、シリコン 破脂、ボリ塩化ビニル、またはポリビニルブチラールが 継行される。

【0074】特に、本発明の好ましい結婚例の水溶性高 分子状料の風体例としては、ポリピニルアルコール、カ ルポキシメチルセルロース、メチルセルロース、エチル セルロース、イソプロピルセルロース、ヒドロキシステ ルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキ シプロピルメチルセルロース、シアノエチルセルロー 、エチルーとドロキシエチルセルロース、でんぶん、 デキストラン、プルラン、ポリサルコシン、ポリオキシ エチレン、ポリNーピニルピロリドン、アラビアゴム、トラガカントゴム、またはポリピニルアセテートなどが 線貨をおる。

【0075】 上記結着初の復極材料粉を占める割合は、 充策明により多くの活物質量を保持するために、1~2 り重量率の範囲とすることが好ましく、2~10重量% の範囲とすることがより好生しい。 【0076】場策補助材としては、アセチレンブラック ケケッチュンブラックなどの非高製炭素や異角構造設炭 などの炭素料、ニッケル、銅、銀、チタン、白金、アル ミニウム、コバルト、鉄、クロム、などが用いられる。 当淡厚電補助材としては、例えば炭素材料や金属材料 を、好ましくは辣椒材料剤のつる10電量。の適削で配 台して用いる。上記薄電補助材の形状として好ましく は、球球、ブレーク球、ブイラメントは、緩軟法、スハ クメ、対状、などが挙げられ、より好ましくは、これ ちの形状から選択される異なる二種類以上の形状を採用 することにより、電極材料膜形成期のハッキング密度を 上げて電機構造体のインピーダンスを低減することがで きる。

【0078】 (非島質金属) 電気化学反応でリチウムと の合金を形成する非晶質合金粒方が、組組騰疾呼性はあ 水が投脂緩疾呼性はない非晶質料を含有することで、リ チウムとの合金化時に大きな結晶構造の変化を伴わない ので、株積膨張は小さい。そのため、リチウム二次電池 の食紙に用いた場合はた数でつの食物で調料料割の膨 銀収縮が少なく、充放電サイクルの繰り返しによっても 負傷のクラックや破壊が起きにくく性治低下が少ない二 次電池を達成することが可能になる。

【0079】 非晶質合金粒子が非晶質相を含むかもしく は非晶質であるかは、以下の分析方法により確認するこ とができる。

【0080】CuKa線線によるX線回排分析による回 折角に対するビーク強度をとったX線回排分中・トで は、本来、結晶鎖のビークはシャープ田るのに対し、非 器質相を含有して来るとビークの予価網が反かりプロー ドなビークとなり、完全に非晶質になるとX線回指ゲー りは全く認められなくなる。来た、X線回指分析の結果 から計質される、ある原子からどれだけ障とった点に他 の原子がどれたけ存在しているかを示す場数である動物を の解析が一般が無に見られる動物 の難聴の点に鋭いビークが現われるものとは異なり、非 品質では原子の大きさ付近の実践確定の密度は大きいが 郷北北長野職での密度はたっとくなる。

【0081】電子線回折分析によって得られる電子線回 折パターンでは、結晶のスポットパターンから非晶質に 移っていくとリングパターン→ディフューズリングパタ ーン→パローパターンへと変化していく、ディフューズ リングパターンだと非議質相を有し、ハローパターンだと非品質だと判断することができる。

【6082】さらに、示途走直熱量測定DSC(differential scanning calorimeter)分析では、非品質相を有した金属粉の加熱(例えばスズ合金であれば200℃から600℃程度の避削)で鉄品化による発酵と一分が観測される。

【0083】 非満質相を有する合金粒干は、非化学媒施 比組成の55・A・X合金を主成分とした粒子である。 Aは遷移金練の少なくとも一種を示し、Xは、O, F, N, Mg, Ba, Sr, Ca, La, Ce, Si, G e, C, P, B, Bi, Sb, AI, In, S, Se, Te及びとnから成る部から選ばれた少なくとも一種を 示し、ただしくは、含有されていなくても、ない。

【0084】また、非品質料を育する合金を予止、Pb, B1, A1, Ga, In, T1, Zn, Be, Mg, Ca及びSrから成るグループ1、衛士類金属元素から成るグループ2、並びにメタロイド元素から成るグループ3から成る3クループの中から選択される一元素を少なくとも含有するものとすることができる。

【0 0 8 5 】また、非高質料を育する合金粒子は、P b, B 1, A 1, G a, 1 n, T 1, Z n, B c, M g, C a 及びS r から成るグループ1, 衛士類金属元素 から成るグループ2、並びにメタロイド元素から成るグ ループ3から成る 3 カルーブの中から選択される二元素 を含有するものようなとなってきる。

[00086]また、非高製料を有する合金を子は、Pb, Bi, Al, Ga, In, Tl, Zn, Be, Mg, Ca及びSrから成るグループ1から遊訳される一元素と、帯土類金属元素から成るグループ2から選択される一元素と、を少なくとも含有しているものとすることができる。

【 0 0 8 7】また、非結裏制を有する合金粒チは、P b, B 1, A 1, G a. I n. T 1. Z n. Be. M g. C a &びちょから成るグループ1から選択される一 元素と、メタロイド元素から成るグループ3から選択さ れる一元素と、を少なくとも含着しているものとするこ とができる。

【0088】また、非高質相を育する合金粒子は、メタロイド元素から成るグループ3から選択される一元素と、 者土類金属元素から成るグループ2から選択される一元素と、を少なくとも含有しているものとすることができる。

【0089】また、非晶質相を有する合金粒子は、Pb. Bt. Al, Ga、In, Tl. Zn, Be, Mg. Ca及びSrから成るグルーフ1、希上頸金属元素から成るグループ2、並びにメタロイド元素から成るグループ3から成る3グループの中から選択される三元素を少なくとも含有する合金を含むものとすることができる。

【0090】また、非基質組を有する合金粒子は、Pb、Bi、Al、Ga、Jn、Tl、Zn、Be、Mg、Ca及びちゃから成るカルーブ1から選択された一元素、希上類金剛元素から成るクループ2から選択された一元素、変むにメタロイド元素から成るグループ3から選択された一元素を少なくとも含有する合金を含むものとすることができる。

【0091】また、非晶質相を有する合金粒子は、Si、Ge、Al、Zn、Ca、La及びMgから成るグループから選択される一元素と、Co、Ni、Fe、Cr及びCuから減るグループから選択される一元潔を含むものとすることができる。

【0092】また、非暴質相を有する合金較子は、S1、Ge、A1、Zn、Ca、La及びMgから成るグループから選択される一元素と、Co、N1、Fe、C1及びCnから成るグループから選択される一元素と、C、B及びPから成るグループから選択される一元素と育する合金を含むものとすることができる。

【0093】原チのサイズの異なる元素を2種類以上使用することで、非品質化は起こりやすくなる。上記2元素の原子サイズは10%以上異なるのが好ましく、12%以上異なるのがより好ましい。さらに、原子のサイズの異なる3元素以上を使用することでパッキング密度があがり、原子の拡散を容易でなくすることによって非晶質状態がより安定になり、非晶質化がさらに容易に起こりやすく次る。

【0094】前記前記跡移金麗元素は、Cr, Mn, Fe, Co, Ni, Cu, Mo, Tc, Ru, Rb, Pd, Ag, Ir, Pt, Au, Ti, V, Y, Sc, Zr, Nb, Hf, Ta, Wから選択される元素であることが資ましい。

【0095】 輸配希土製金属元素は、La. Ce. Pr. Nd. Sm. Eu. Gd. Tb. Dy. Ho. Er. Tm. Yb. Luから選択される元素であることが 好ましい。

【0096】 輸配メタロイド元素は、B、C、S₁、P、Ge、As、Se、Sb、Teから選択される元素であることが好ましい。

【0097】非晶質相を有する合金粒子は、酸素元素。 フッ素元素、炭素を含有を含有するものとすることができる。

金、Sn-Co-Cu-Ha温賀会金、Sn-Co-Fe キ 議賢合金、Sn-Co-Ag 非晶質合金、Sn-Co-Mo 非晶質合金、Sn-Co-No 非異な質合金、Sn-Co-No -Co-Ha高質合金、Sn-No -Fe 共編質合金、 Sn-Cu-Fe 非晶質合金、Sn-Co-Fe-No -Cr-Mo n 非晶質合金、Sn-Co-Cu-Fe-No -Cr-Mo 非温質合金、Sn-Co-Cu-Fe-No -Cr-Mo 非温質合金、Sn-Co-Cu-Fe-No -Cr-Mo 完全の - Sn-Co-Cu-Fe-No -Cr-Mo 会、Sn-Zr-Fe-No -Cr-Mo + 非晶質合金、 Sn-Zr-Fe-No -Cr-Mo + 非晶質合金、 Sn-Mo-Fe-No -Cr-Mo + 非晶質合金、 Sn-Ti-Pe-No -Cr-Mo + 非異な金、 Sn-Ti-Pe-No -Cr-Mo + 非異な金、 Sn-Ti-Pe-No -Cr-Mo + 非異な金、 Sn-Ti-Pe-No -Cr-Mo + 非異なる。 Sn-Ti-Pe-No -Cr-Mo + 非異な金。 Sn-Ti-Pe-No -Cr-Mo + 非異なる。 Sn-Ti-Pe-No -Cr-Mo + 非異なる。

【0099】さらに、Xの元素より選択したじ、P. B, La, Ce, Mg, Al, Zn, Bi, Si, G e. Caの中の1元素を加えた元素から構成される、前 記非品質組を有する金線としては、Sn-Co-C非晶 質合金、Sn-Ni-C非晶質合金、Sn-Fe-C非 品質合金、Sn-Cu-C非品質合金、Sn-Fe-N 1-Cr-C非晶質合金、Sn-Co-Fe-Ni-C r-C非晶質含金、Sn-Cu-Fe-Ni-Cr-C 非晶體合金、Sn-Co-Fe-Ni-Cr-Mn-C 非晶質含念、Sn-Co-Cu-Fe-Ni-Cr-C 非晶質合金、Sn-Co-Cu-Fe-Ni-Cr-M n-C非晶質合金、Sn-Co-Mg非晶質合金、Sn -NI-Mg非晶質合金、Sp-Fe-Mg非晶質合 金、Sn-Cu-Mg非晶質合金、Sn-Co-Mg-Fe-Ni-Cr非晶質合金、Sn--Cu--Mg--Fe -Ni-Cr非晶質合金, Sn-Mg-Fe-Ni-C r非晶質合金、Sn-Co-S1非晶質合金、Sn-N i-Si非晶質合金、Sn-Fe-Si非晶質合金、S n-Cn-Si非晶質合金、Sn-Co-Si-Fe-NI-Ct非異数合金、Sn-Cn-Si-Fe-Ni -- Cr非晶質合金、Sn-Si-Fe-Ni--Cr非晶 類合金、Sn-Co-Ge非基盤合金、Sn-Ni-G e非晶觀台盒、Sn-Fe-Ge非晶置合金、Sn-C u-Ge非晶質合金、Sn-Co-Ge-Fe-Ni-Cr非晶質合金, Sn-Cu-Ge-Fe-Ni-Cr 非晶質合金、Sn-Ge=Fe-Ni-Cr非晶質合 金、Sn-Co-La非晶質合金、Sn-Ni-La非 品質合金、Sn-Fe-La非品質合金、Sn-Cn-La非晶質合金、Sn-Co-La-Fe-Ni-Cr 非晶質台金、Sn-Cu-La-Fe-Ni-Cr非晶 置合金、Sn-La-Fe-Ni-Cr非晶質合金、S n-Co-Ca非晶質合金、Sn-Nt-Ca非晶質合 金、Sn-fe-Ca非晶質合金、Sn-Cu-Ca非 品質台金、5n-Co-Ca-Fe-Ni-Cr非晶質 会会、Sn-Cu-Ca-Fe-Ni-Cr非品響会

念、Sn-Ca-Fe-Ni-Cr非晶質合金、Sn-Co-Zn非晶質合金, Sn-Ni-Zn非晶質合金, Sn-Fe-Zn非晶製合金、Sn-Cu-Zn非晶鍵 合金、Sn-Co-Zn-Fe-Ni-Cr非晶複合 金、Sn-Cu-Zn-Fe-Ni-Cr非晶質合金、 Sn-Zn-Fe-Ni-Cr非晶顕合金、Sn-Co - A 1 非晶質合金、S n - N 1 - A 1 非晶質合金、S n -Fe-Al非晶變合金、Sn-Cu-Al非晶質合 念、Sn…Co…AI…Fe~Ni…Cr非晶質合金。 Sn-Cu-Al-Fe-Ni-Cr非晶質合金. Sn - AI-Pe-Ni-Cr非晶質合金, Sn-Co-P 非晶質含金、Sn--N1--P非晶質含金、Sn--Fe--P非晶質合金、Sn-Cu-P非晶質合金、Sn-Co -- P-- Fe-- Ni -- Cr非晶質合金、Sn-- Cu-- P--Fe-Ni-Cr非晶質合金。Sn-P-Fe-Ni-Cr非晶質含金、Sn-Cu-B非晶質含金、Sn-N i-B非晶質台象, Sn-Fe-B非晶質台象, Sn-Cu-B非晶類合金、Sn-Cu-B-Fe-Ni-C r非晶體合金、Sn-Cu-B-Fe-Ni-Cr非晶 置合金、Sn-B-Fe-Ni-Cr非晶質合金、など が総ぜられる。

【0100】また、さらに非温質相を育する合金粒子 は、前記合金例にあるように4種類以上の光素から構成 されていても良い。

【0 1 0 1 前紀非基質相を有する合金粒子を構成する 元素の比率としては、以下の範囲が好ましい、非高質相を有する5 n の比率 は、各原子の原子数において、5 n / (5 n + A + X) = 2 0 ~ 8 0 能子%。 おり芽ましくは3 0 ~ 7 5 能子 %、さらに好ましくは4 0 ~ 7 0 原子%の範囲であることが望ましい。さらに、奈元素の比率(原子%)の大小 は、好ましくは4 S n > A の 1 元素 > X の元素、より好ま しくは5 n > 全A の元素 > 全X の元素、の関係にあるの が留ましい。

【0102】非晶質相を有する合金粒子に含まれる、遷 移金銀元素Aの元素の比率は、20項子%から80原子 %の範囲が好ましく、20原子%から70原子%の範囲 がより好ましく、さらに20原子%から50原子%の範 側が好ましい。

【0103】非温質相を育する含金粒子に含まれる。 前 配×光珠の含有量は、0原子やから50原子やの範囲が 好ましく、1原子やから40原子やの範囲がより好まし い。

【0104】金属結合半終、あるいはvan der Waals半経等から計算される原子のサイズが10% ないと12%以上異なる元素をと轉編以上使用すること で、非晶質化は起こりやすくなる。さらに、3元素以上 を使用することでハッキング密度があがり、原子の拡散 を得易でなくすることによって非晶質状態がより変定に なり、非晶質化がさらに移動に起こりやすくなる。 (0105】原子サイズの小さなC、P、Bの元素の他にもの、Nの原子サイズの小さな元素を入れることによって上記金属元素側の原側を豪ゆさせ、さらに原子の故散を容易でなくすることができ非品質状態がより安定になり、非品質化がさらに容易に起こりやすくなる。前記を発明で歩います。最高質合を設すの調製を酸素の含有された雰囲気下で行うことによって、酸素を含有させ、非品質化が容易にはなるが、酸素含有量が5番量次を超えなる量になると、リチウム二次定池の負機材料として用いた場合、リチウムを協力を放出する場の非の場所を表しまった。 (2011年) が多くなり負債が出ている。 (2011年) が多くなり負債が出ている。 (2011年) が多くなり負債が出ている。 (2011年) が多くなり負債が出ている。 (2011年) が多くなり負債が出ている。 (2011年) が多くなり負債が出ている。 (2011年) が多くなり負債がよりも減少による環境で以下である。

【0106】Sn. Al. Si. Geなどの金属元素の電極材層中の濃度は、電極構造体の中心部の集電体付定 では低く、二次階池の電像として使用した場合の電解質 と接する側で高く、濃皮均距があるのが好ましい。これ によって、リチウム二次電池の負極に用いた場合、充放 電時の負極の電極材料層の影響収縮に起対する集電体と 電機材料層との界面でのはがれを抑制することがさらに 可能になる

【0107】さらに、前紀合金が、しょ元素を2原子% 以上30原子%以下含有することが好ましく、5原子% 以上10原子%以下含有することがより好ましい。前記 合金が、11元素を含有することによって、前記合金を 負極に用いたリチウム二次電池を作製した場合には、充 放電時のリチウムの不可逆器も低減することができる。 また。前記合金が、N. S. Se. Teから選択される 一種類以上の元素を1%以上30%以下含有することも 好ましい。N. S. Se. Te 元素を含有することで、 リチウム:::次辯海の备極に用いた場合。 充放策勝の負極 の電極材料圏の膨張収縮をさらに抑制することが可能に なる。上記1.1、N. S. Se、Teの合金への添加 は、含金維製贈又は顕製後に、Li-Alなどの各種リ チウム合金、チッ化リチウム、硫化リチウム、セレン化 リチウム、テルル化リチウムの混合することによって、 可能である。

【①109】非品質スズ合金のCnKn線源によるX線

回折分析では、回折角20-25°~30°にビークが 観測され、概ね回折角20-28°~37°と、回折角 20-42°へ45°に五北ビークが襲撃され、スズ含 希置が大きく鬼ならなければ、回折角と半血線から計算 される結晶子サイズとサイクル寿命の相振が認められ が小さいほど電池のサイクル寿命が伸びる。現想的に は、X興助形ピークが無い編品子サイズかせいに近づく 程度い

【0110】特に、金属スズ、もしくはスズーリチウム合金をリチウム電池の貨料に用いた場合、スズ1原子当たり最大4、4のリチウム原子を取り込ますことが知られており、単位電量あたりの理論容量は、790Ahkgであり、グラファイトの372Ahkgよりも、2倍以上理論的に高容量化できるが、二次電池にした場合の充放電サイクル寿命が短く実用化でき、更に充放電サイクル寿命や良好な放電料性などの他の性能についても共に向上させることができる。

[0111] (非晶質合金粒子の物質) 前述したように 主材としての非晶質合金粒子の平均数値を、0.5円 収上20μm以下の範囲体に制御することが学ましい。 このような平均粒径の数子からなる層を板状戦電体上に 食好に形成することができる。さらに平均粒倍を0.5 加減に10μm以下であることがより野にしい。

【0112】 (結晶子の大きさ)・非晶質合金粒子の結晶子、特に電極構造体に対して完成電を行う以前(未使用 分、特に電極構造体に対して完成電を行う以前(未使用 場子の大きさは、好ましくは500名(オングストロー よ) 以下の範囲に、より好ましくは200人以下の範囲 に、さらに好ましくは100人以下の範囲に削削すると どがより好ましい。このように微細な結晶をむものを用 いることによって、完放電時の電気化学反応をより円滑 にすることができ、充電客服を向上できる。また、充放 電時のリチウムの出入りによって生じる歪みを小さく抑 まて、サインルを命を伸ばすことが可能になる。

【0113】 商。本発明において、粒子の結晶子の大きさとは、線源にCuKaを用いたX線回折曲線のピークの半縮幅と回折角から次のScherrerの式を用いて注定したものである。

Lc=0.94 λ '(β cos θ) (Scherrer \mathcal{D} A)

1. c:結晶子の大きさ

λ: X線ビームの液模

β:ビークの半鍋幅(ラジアン)

θ:回折線のブラッグ角

【0114】 [非晶質相の割合い] 前記非晶質相を有する合金粒子を不活性ガス雰囲気下もしくは水素ガス雰囲

気下で、600で以上の温度で熱処理して結晶化したものから得られるX線回折ビーク漁度を結晶質100% (成成10)とすることで、非晶質相の割合いを簡便に 求めることができる。

【0 1 1 5 】 航表排品資料を付する合金額子のX線回折 ビーク強度を1 a とすると非品質料の割合いは・1 − 1 a√1 c) × 1 0 0 %である。本発明では上記式から計 算される非晶質の割合いは 3 0 %以上あることが好まし く、5 0 %以上あることがより好ましく、7 0 %以上あ ることが本たがまり、7 0 %以上あ

【0116】 (非晶質合金粒子の好ましい。比較面積 非 高質含金粒子をリチウムニ次電池の負納材料として用い る場合、常電時に布出するリチウムとの反応性を高め、 均一に反応させるように、非高質合金粒子は取り扱いが 容易で電子伝導が低下して電極を形成した場合の電極の インピーダンスが高くならない報度に、また、電機材料 機を形成しやすい程度に、粒子軽は細かく、比差面積 大きい方が電気化学反応を容易にする点で好るしい。

【0 | 1 | 7】前記非品質含金粒子の比表面積は、 1 m²/g以上、さらには、 5 m²/g以上であることが好ましい。 前記金瀬粉末の比表面積は、 ガス吸着を用いた B E T (B r u n a u e r − E m m e t t − T e | 1 e r) 沙で計画される。

【0118】 (非品質合金粒子の酸化抑制) 粉末状の金 網は、空気と反応して燃焼し酸化物になり易いが、前記 合金粒子の表面を薄い酸化被膜もしくはフッ化物被膜で 被覆することによって、合金粒子の酸化が進行するのを 抑制することが可能になり、安定に保存することができ る。上記憶化被職で被覆する方法としては、合金粒子を 護製後微量の酸素を導入して酸化被膜を形成する方法が 挙げられる。また、合金粒子の凋製を物素を含有した容 | 開気下で行うことによって、勝惑を含有する合金粒子を 調製する方法もある。この酸素を含有させることによっ て、非品質化が容易にはなるが、酸素含有量が5重量% を観える層になると、リチウム二次電池の台種材料と1. て用いた場合、リチウムを貯えた後リチウムを放出する 時の非可逆器(放出できなくなるリチウム器)が多くな り負極材料として適さなくなる。酸化抑制は上紀方法以 外に、非暴質合金粒子の顕動時に酸化防止剤を添加する 方法もある。

【の119】上記フッ化物被膜を形成する方法として は、合意報子を瀏覽後フッ化水素酸あるいはフッ化アン モニウムなどのフッ素化合物を含有する溶液に浸渍処理 し形成する方法が挙げられる。

【0120】額、軟化物販売もしくはフッポが転覆で減 暖度した含金粒子の、酸素元素をしくはフッ素元素である 酸素元素及ケブッ素元素の合有量は5頭間の以下、特に 0.05重常か以上5面量な以下含有することが好まし い。さらに、酸素元素としくはフッ素元素または酸素元 素及びフッ素元素を3重量の以下、特にの、1重量が以 素及びフッ素元素を3重量の以下、特にの、1重量が以 上3重量等以下含有することが好ましい。またさらに、 合命粒子含有の少量元素の酸素元素もしくはフッ素元素 か合金粒子表面に偏在することが好ましい。

【0121】酸素濃度の制定方法の一個としては、黒鉛 ルツボで漁駅を加熱し、直発中の酸素と一般に炭素に変 機して急転車度検出器で検由する方法が挙げられる。プ ッ素濃度は、試料を酸などに治層した後、プラズマ発光 分析などの分析手法で測定される。

【0122】 (二次電池) 図2は、本発明の二次電池 (リチウム二次電池) 別瀬面を模式的に対す概念図であ り、本年即の電極構造体である負極202と正様203 が、イオン石場体(電解型)204を介して対向し電池 ハウジング(ケース)207内に収容され、負債20 2、正確203は、夫々負権職子205、正極端子20 6に接続している。

【0123】本発明では、例えば閏1(a)もしくは (b)に示すような電機機器体を負権202に用いると とによって、負機202は充電時にリチウムと行金化し て毛糖製造やない非高質合を軽すからなっているため に、充放電を繰り返しても、電池ハウジング207内で の部膜収縮が少なく、影吸収縮による電磁性軽額(充電 簡にリチウルを保持する器)の受労破壊が小さく、充放 電サイクル寿命の長い二次電池を作ることが可能にな る。さらに、非高質目を有し、結晶子サイズが小さい合 金粒子は、放電時のリチウムの放出もスムースに行われ るととによって、身好な複雑が作が終られる。

【0124】(負極202) 前述した本発明のリチウム 二次電池の負極202としては、前述した本発明の電極 機造体102が使用できる。

【0125】 征塚203)前述した本年明の環構練 体を負職に用いたリチウム二次電池の対極となる正極2 03は、少なくともリチウムイオンのホスト材となる正 極活物質から成り、好ましくはリチウムイオンのホスト わとなる正極活物質から形成された顔と繁電体から成 る。さちに該正極活物質から形成された顔と繁電体がら成 イオンのホスト材となる正樹活物質と結婚剤。場合によ ってはこれらに導電補助材を加えた材料から成るのが好ましい。

【0126】リチウム二次電池に用いるリチウムイオン

ホスト材となる正様活物質としては、温移金無酸化物、ルチウム一遷移 を温度性に物、リチウム一湿移金温域化物、リチウム一遷移 金温酸化物、リチウム一湿移金温域化物、リテウム一遷移 物電を心物が高いられる。本発明の二次電池の正確活 物質としては、より好ましくはリチウム元濃や含菌する リチウム一遷移金調酸化物、リチウム一遷移金属能 化物、週移金調酸化物、リチウム一遷移金属能 化物、週移金調配化物、辺球金脂で、 には、何気は、d認あるいは「設を有する金額元素 であり、Sc. Y, ランタノイド、アケチノイド、「 、Zr. H I, V、N B、Ta、Cr. Mo、W, M n. Tc. Re, Fe, Ru, Os, Co, Rb, I r. Ni, Pb, Pt, Cu, Ag. Auが好適に用い られる。

【0127】上配正極活物質 : 市極材料) モインターカ レートするリテウムイオンの量 (すなわら蓄電容量) を 多くするために、非品質相を有した付料を使用するのが より好ましい、非品質相を有した合金数子と同様にX網回折 総果とSCトセ re re ro 次のを計算される結晶子サイ ズは50カ / オングストローム)以下の範囲であることがおけましく、200人以下の範囲であることがおけましく、200人以下の範囲であることがおけました。 教練学的の非常がの非認可を発す可能(前内を20に 対する X線回折強度の)、X線回折チャートの20に対する主ビークの半価値が0.2°以上であることが対比し く、0.5°以上であることが対比し

【0128】上記正報活物調の形状が形式である場合に は、結婚剤を用いるか、焼結させて正練活物調剤を集電 体上に帯域して正線を作製する。また、上記正據活性物 質粉の毒電性が低い場合には、前定湿味構造体の活物質 層の形成と同様に、導電制刷材を混合することが適宜な 展になる。上記導電補開材を混合することが適宜な 提になる。上記導電補開材を混合することが適宜な した本発明の電極構造体(102)に用いられるものが 同様に使用できる。上記集電体の材料としてはアルミニ ウム、チタン、自会、ニッケル、ステンレススチールを どが端すられる。集電体の形状としては電極構造体(1 02)に用いる集電体の形状と同様なものが使用できる。

[0 1 2 9] イオン伝導体2 0 4) 本発詞のリチウム 二次電池のイオン伝導体には、電解液(支持電解質を溶 様に治解させて源製した支持電解質溶液) 全保持させた セパレータ、固体電解額、電解液を高分子が小などでゲ 小化した原形性電解質、などのリチウムイオンの伝導体 が使用できる。

【0 1 3 0】 本発明の二次電池に用いるイオン伝導体の 導電率は、2 5 ℃における値として、好楽しくは 1 × 1 0 −3 8 cm以上、より好ましくは 5 × 1 0 −3 8 / cm 以上であることが必要である。

【6131】支持電解報としては、例えば、HgSO。 相C1、HNO。響の搬、リチウムイオン(Li)とル イス機イオン(BF⁻a、PF⁻b、AsF⁻b、C1O⁻b、 にFa⁻SO⁻b、BPD⁻a、(Ph⁻iフェニル基))からな を塩、及びにれらの混合態、が弾打られる。また、十 ウウムイオン、カリウムイオン、テトラアルキルアンモ ニウムイオン等の陽イオンとルイス酸イオンからなる塩 を使用できる。上記塩は、液圧下で加熱したりして、十 ウな解水と原療を行っておることが気ました。

【0132】 上記支持電解質の溶媒としては、例えば、 アセトニトリル、ペンゾニトリル、プロピレンカーボネート、 ニテレンカーボネート、ジメチルカーボネート、 ジエチルカーボネート、ジメチルホルムアミド、テトラ ヒドロフラン、ニトロペンゼン、ジクロロエタン、ジエ ドキシエタン、1, 2 - ジメトキシエタン、クロロベン ゼン、 y - ブチロラクトン、ジオキソラン、スルホラ ン、ニトロメタン、ジメチルサルファイド、ジメチルサ ルオキンド、ギ酸メチル、3 - メチル・2 - オキザソリ ジブン、2 - メチルテトラヒドロフラン、3 - プロビル シドノン、二酸化イオウ、塩化ホスホリル、塩化チオニ ル、塩化スルフリル、又は、これらの混合液が使用でき る。

【0133】上記容潔は、例えば、活性アルミナ、モレキューラシーブ、五酸化リン、塩化カルシウムなどで膨水するか、溶媒によっては、不活性ガス中でアルカリ金属共存下で蒸留して不純物能去と脱水をも行うのがよい。

【9134】電解液の調液を防止するために、固体電解 質もしくは弱形化電解質を使用するのが呼走しい。固体 電解質としては、リチウス元素とケイ素元素とりン元素 と横素元素から成る酸化物などのガラス、エーテル構造 個形化電解質としては、前記電解液をゲル化剤でゲル化 して個形化したものが守ましい。ゲル化剤としては電解 液の溶媒を吸流するようなホリマー、シリカゲルなどの 吸液圏のをい多孔質料を用いるのが望ましい。上が リマーとしては、ボリエチとンオキサイド、ボリビニル アルコール、ボリアクリルアミド、ボリメチルメタクリ レート、ボリアクリロニトリルなどが用いられる。さら 上を出りてはは実施した。

【0135】前紀セパレータは、二次電池内で負機20 2と圧極203の短絡を防ぐ投制がある。また、電解液 を保持する役割を有する場合もある。電解液を保持した セパレータは、イオン伝導体として機能する。

でハレースは、イオンは等体として機能する。 切りできる耐孔を育し、かつ、電解液に不管で変更である 必要がある。したかって、セパレータとしては、残力 は、ガラス、ポリプロセレンや**・リンなどのポリ オレフィン、フッ素機能、などの不緩和あるいは、シロロ ボア構造の科料が好趣に用いられる。また、機和状を する金額機能がカフィル、スは、金減酸化機造を複合化した 格閣フィルムも使用できる。特に、多層化した構造を 有する金額機能物フィルは全使用した場合には、デンド プイトが買過にくいため、更認防治に効果がある。 熾材であるフッ素制脂フィルム、又は、不燃材であるガ ラス、着しくは金減酸化物フィルムを用いた場合には、 より安全件をあめることができる。

[0137] (電池の形状と構造・本が卵の二次電池の 具体的な形状としては、例えば、箱平形、円筒形、直方 体形、シート形などがある。 又、電池の構造としては、 例えば、単層式、多層式スパイラル式などがある。 その 中でも、スパイラル式円筒形の電池は、負種と正様の間 にセパレータを挟んで巻くことによって、電極面積を大 にセパレータを挟んで巻くことによって、電極面積を大 きくすることができ、 充放策略に大電流を流すことができるという转数を有する。 また、 直方体やシート形の電 地は複数の戦性を収納して構成する機器の収納スペース を有効に利用することができる特徴を有する。

【0138】以下では、関3、図4を参照して、電池の 形状と機動についてより非常な説明を行う。図3は早軽 窓局平移(コイン形)電池の断面図であり、図4は入バ イラル式内筒型電池の断面形を表している。これらのリ チウム電池は、基本的には附2と同様な構成で、負極 正極、イオン伝導体(運解費・セパレータ)。電池パウ ジング、出力端子を含する。

【0139】 図3、図4において、301と403は負機、303と406は正無、304と408は負機端で、(負債キャップまたは負機部)、305と409は正機 選手(正備に又は正極キャップ)、302と407はイオン伝導体、306と410はガスケット、401は負債を選体、404は正極集電体、411は絶縁を、412は負債リード、413は正権リード、414は安全弁である。

[0140] 図3に示す層単型(コイン型)の二次電池では、正原材料類を含む正極303と負種材料類を備えた負職301が少なくとも電解液を保持したセパレータのイオン伝導体302を行して報酬されており、この観路体が正機端子としての土地前305内に正格側から収容され、食料側が負機電子としての負俸年ャップ304により被機をわている。そして正極由内の他の部分にはガスケット306が配置されている。

【0141】図4に示すスパイラル式円簡型の二次電池 では、正編集圏体404上に形成された正板(材料) 騒 405を有する正極と、負極集選体401上に形成され た負債(材料) 遡402を有した負債403が、少なく とも関解液を保持したセパレータのイオン伝導体407 を介して対向し、多重に巻回された円筒状構造の積層体 を形成している。当該円筒状構造の積層体が、負極端子 としての負極406内に収容されている。また、当該負 極笛406の開口部側には正極端子としての正極キャッ ブ409が設けられており、負極缶肉の他の部分におい てガスケット410が配置されている。円筒状構造の電 極の種層体は絶縁板411を介して正極キャップ側と隔 てられている。正極406については正極リード413 を介して正極キャップ409に接続されている。又負極 403については負債リード412を介して負額領40 8と接続されている。正衡キャップ側には電池内部の内 圧を黝盤するための安全弁414が設けられている。

【0142】前途したように負標301の活物質層. 負 極403の活物質層402に、前述した本発明の合金粒 子材料からなる攤を用いる。

【0143】以下では、図3や図4に示した電池の組み立て方法の一例を説明する。

(1) 負債(301, 403) と成形した正様(30

3、406) の機に、セパレータ(302、407) を 挟んで、正極街(305) または負極低(408) に組 み込む。

(2) 電解製を注入した後、負極キャップ(304) または正極キャップ(409) とガスケット(306, 410) を組み立てる。

(3) 上紀(2) を、かしめることによって、電流は完 成する。

【0144】なお、上述したリチウム電池の材料調製、 及び電池の組立は、水分が十分除去された乾燥空気中、 又は乾燥不活粋ガス中で行うのが望ましい。

【0145】上述のような二次電池を構成する部材について説明する。

(絶縁パッキング) ガスケット (306,410) の材料としては、例えば、フッ素樹脂、ボリアミド樹脂、オリオレフィン樹脂。 条制コムが使用できる。電池の対口方法としては、図3と図4のように絶縁パッキングを用いた「かしめ」以外にも、ガラス封管、接着剤。溶液・半田付りなどの方法が用いられる。また、図4の絶縁板の材料としては、各種有機樹脂材料やセラミックスが用いられる。

【0146】(外缶)電池の外缶として、電池の正版缶 または貨幣街(305、408)、及び貨幣キャップは たは正願キャップ(304、409)から構設される。 外缶の材料としては、ステンレススチールが貯御に用い られる。特に、チタンクラッドステンレス板や館グラッ ドステンレス板、ニッケルメッキ鋼板などが多用され る。

【0147】図3では正極街(305)が、図4では負 極街(408)が電池ハウジング(ケース)を乗れてい あため、上記のステンレススチールが好ましい。ただ し、正極街生たは負極品が電池・ウジングを兼用しない 場合には、電池ケースの材質としては、ステンレススチール以外にも鉄、亜鉛などの金属、ポリプロセレンなど のブラスチック、又は、金属者しくはガラス繊維とプラ スチックの複合材が実手られる。

【0148】(安全弁)リチウム二次機池には、壁池の 内圧が高まった時の安全対策として、安全弁が備えられ ている。安全弁としては、例えば、ゴム、スプリング 金属ボール、戦製管などが使用できる。

[0149]

【実施辨】以下、実施辨に基づき本発明を詳細に設明する。本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。

【0150】実施俩1

《負権材料としての合金部状の譲襲》平均類径10ミク ロンの金銭スズ粉末、平均数径3ミクロンのコパルト粉 末を元素比20:80で据合し、中央化工機株式会社 製:振動ミルMのde1MB-1装飾のクロム値 85 %Fe-12%Cr-2、1%C-0、3%Si-0、 3 年 Mn) 製の 3 リットル容器に原料を 1 0 0 g と 適径 1 9 m m の クロ ム 検尿を 計 1 2 k g 入れて 、容器内を ア ルゴンガスで 置係 した後、 振動を 1 0 時間 与えて S n ー C o 合金幹末を 電た。

【0151】得られた粉末の組成分析をX線マイクロア ナリシス(XMA)、調整型プラズマ発光(10円)分 作で測定した。10円分析では、上元素をFe とする 0.4原子完未満の不經物が計測されたのみで、得られ た合金粉末はほぼ原料のみの組成になっていると考えら りる。

【0152】宋た、含金粉末の粒度分布は、株式会社郷 場製作所製 光学式粒度分布測定装置(HORLBA LASER SCATTERING PARTICLE

SIZE DISTRIBUTION ANALYZ ER LA-920) で水に超音波照射にて分散させ て、分析した。平均粒子稀は1、9ミクロンであった。

【0153】得られた合金粉末を、株式会柱リガク製: エックス燥刷折装置 R 1 N T 2 O O O にて、総元にて ロ O K ロ 線を用いた広角 X 終回折分析を行うた。振動ミル 処理前を処理機の X 終回折分析を行うた。振動ミル 処理前を処理機の X 終回折った。 とした。 後 動きル処理によって、半価幅が広がったピークが 2 0 = 25°~60°に発現していることが分かる。 X 総回折 チャートの主ピーク (20 = 30.4 と 43.6°) の半価幅は、それぞれ 1.3°と 1.8°となった。 半 価幅が広いピークは、非議費相を有していることを示し ている。また、 X 線国折チャートのピークの半価軸と回 折角から S c h e r r e の式から算出される結晶チサ イズはそれぞれらる人と49人であった。

【0154】(負極の作製方法)上記で得られた金属粉 91電量には、等電補助材として風感粉末・重量や、結 剤として2重量ぶのカルボキンメチルセルロース、3 重量%のポリビニルアルコールに、イオン交換水を加 は、ベースト状に調製し、18ミタロン厚の網箔の両側 に塗布し装織した後、ロールプレス機で加圧成形し、片 側の電精料系形が40ミタロン厚で約2.6g×ccの 密度の電核構造体を作製した。

【0156】(二次電池の作製) 本柄では、図4に示した新酢構造のA Aサイズ(13.9mm ≠ \ 50mm)のリチウム二次電池を作製した。以下では、図4を参照して、電池の名構成物の作製手類と、電池の組み立てについて負債の作戦から影響する。

【0156】(1)負極403の作製手順

上記で作製した電優構造体を、所定の大きさに切断し、 ニッケル窓のタブをリードとしてスポット溶接で上記電 像に接続し、負極403を得た。

【0157】(2) 正極406の作製

兵債徴リチウムと炭酸コパルトを1:2のモル比で混合した後、800℃空気気流で熱処理して、リチウムーコパルト酸化物を調整した。

②上部写において講搬したリチウムーコバルト修作物の

粉末に、アセチレンブラックの炭素粉3wt (電量) % とボリフッ化ビニリデン粉5wt%を混合した後、N − メチルビロリドンを添加した。

【015名】上記室で得られたペーストを、形み20ミ クロンのアルミニウム語の集電体404に第4枚を終 後、ロールアンス機で正断定約割割405の原みを90 ミクロンに調整した。さらに、アルミニウム管のタブを リードとして超音波溶検機で検続し、150℃で減圧を 使して止解 06を作製した。

【0159】(3) 電解液の作製手順

①十分に水分を除去したエチレンカーボネート (EC) とジメチルカーボネート (DMC) とを、等難混合した 溶媒を調製した。

②上記分で得られた溶媒に、四フッ化ホウ酸リチウム塩 (L1BF₄)を1M(mol/1)溶解したものを電 解液として用いた。

【0160】(4)セパレータ

厚み25ミクロンのポリエチレンの微孔セパレータを用 いた。後の工程で爆解液を注入することによって、セパ レータの細孔に電解液が保持され、イオン伝導体407 と1.7機能する

【0161】(5) 環池の組み立て

組み立ては、露点~50 C以下の水分を管理した乾燥雰囲気下で全て行った。

①負権403と正確406の間にセパレータを挟み、セ パレータ/正確/セパレータ。襲輸 セパレータの構成 になるようにうず巻き状に続いて、チタンクラッドのス テンレススチール材の製修任408に様入した。

②次いで、負極リード412を負極而408の底部にスポット路接で接続した。負極活の上部にネッキング装置でくびれを形成し、ボリアロビレン製のガスケット410何の正極キャッブ409に正極リード413をスポット路接機で溶接した。

第次に、電解液を注入した後、正極キャップ409をかぶせ、かしめ機で正極キャップ409と負極信408をかしめて密閉し電池を作製した。尚、この電池は正極の発達を負極に比べて大きくした負極容量線制の電池とした

【0162】 電池の性能評価

実施勝1で作製した電池の、充放電を行って求めた容 級、充放電クーロン効率及びサイクル寿命の評価を行っ た。

【0163】 容量試験は、以下のようにして行った。発電は正統活動的から計算される電気容量を展開をは応見して行り、1 にく発展・時間の0.1 信の電流: 値の定能液に行い推議提下が4.2 いに達した時点で4.2 いの定理圧充電に切り換えて計10時間充電し、10分の体止の後、0.1 に(容量・時間の0.1 信の電流・電気を設備し、10分の体止が表、タレに設達するまで放備し、10分の体止である。サイクルを1サイクルとして、充敗電

試験を3サイクルまで行った。電池容量は、3サイクル 員の放棄量気量から求めた値にて評価した。

【6164】 充放電クーロン効率は、次のようにして求めた。上記容量部製を施した時の充電電気量に対する放電電電気量の割合を計算し、充放電クローン効率として評価した。

【0165】更に、サイクル寿命は、上記容量試験で得られた3サイクル目の放電電気容量と標準として、0.5℃(容庫・時間のの、5億の電池・の系放電と、10分の休憩時間からなるサイクル1サイクルとして行い、策密型の60%を下回ったサイクル回数により評価した。なお、24との結果を手とめて表したます。評価した。なお、24との結果を手とめて表したます。

【016 6】実施例2~6 および参考例1~2 表1 および表2 に示す線に、金属スズ粉末、コバルト粉 末を元素比を要えて、実施例1 と同様の方法で機動5 と で撮動を与えて5 m ~ Co 6 の参約末を得た。得られた5 n ~ Co 合金粉末から、実施例1 と同様の方法で、負極 を作製し、さらにリチウム二次電池を作製し、充成電を 行って求めた容質、充成電ケーロン効率及びサイクル寿 金の評価を行った。

【0167】 図5は本発明の実施例3の振動ミル処理後のX線回折チャートを示す図、図6は本発明の実施例4の振動ミル処理後のX線回折チャートを示す図である。

【0168】図7には、実施例4にて測要した非晶質S n−C 合金動火の和度分布の測定結果を示したもので あり、平均粒径 (メジアン経) は約2ミクロンであるこ とがわかる。 【0169】集旛網」と同様に測定したそれらの結果を まとめて表しおよび表2に示す。なお、養しおよび表2 は、合金に含有されるSnの適正含有量を示す。

【0170】表1 むよび表2 は、実施層1から実施層6 までと参考層1及び2で調要した非晶質スペーコパルト 合金粉末の組成及び X練担折データ、合金粉末から作製 した電療を投稿にリチウムを用いて充放療を行って求め た容量、合金粉末から作製した良糖とコパルト酸リチウム ム(1.1 CoO₂) から作製した止糖からなるリチウム …次電池の充放電ケーロン効率及びサイクル寿命をまと めて示したとのである。

【0171】表1の結果から、非晶質スズ合金粉末を負 磁活物質・負機材料)に用いたリチウム二次電池では、 スズの含有量が増すに従って、充放電のクーロン効率と 充放電容器が増すことがわかった。しかし、スズ含有量 が多すぎると非晶質化に必要な粉砕処理時間も関し、か つ非晶質化が発射でなくなり、充放電のサイクル寿命は 低下することがおかった。

【0172] 完放電のクーロン効率と充放電容量及び充 放電サイクル寿命を考慮すると、スズの含有損法、好ま しくは20個子か、80 原子が、より停ましくは30 原 子%~70 原子%であることがわかる。なお、ここでは 示していないが、コバルト元素以外の遷移金順元素との 合金性制硬のお数であった。

【0173】 【後1】

震 1

Sn _x Co _y		参考第 1	実施例 1	実施例 2	実施例 3
All sec		18	20	30	42.8
ALL DE		82	08	70	57.2
演製条件		振動ミル	接動ミル	振動ミル	振動ミル
処興時間 (h)		10h	10h	15h	15h
ピーク1の20 (deg	(;)	30.4	30.2	30.1	30.1
ピーク1半値掲(deg	(.)	プロード	1.3	1.5	1.8
ビーク 1 結晶子サイス	(Å	~ 0	65	57	47
ピーク2の20 (deg	(.)	43.6	43.6	43.6	43.6
ピーク2半値隔 (des	ω	1.8	1.8	2.0	2.4
ピーク2結晶子サイス	Ä	49	49	45	38
充放電効率 1回目		32	53	67	87
光放電効率 3個目		91	93	97	97
放電容量(mAh/g	r)	130	190	220	240
規格化サイクル野会	7	1.0	2.5	2.8	2.9

[0174] [表2]

表 2

Sn _x Co _y		実施資 4	実施例 5	実施例 6	参考例 2
4 6-	х	6 T	70	80	82
組成	у	39	30	20	18
演製条件		擬動ミル	接動ミル	振動ミル	振動ミル
処理時間 ()	1)	30h	30h	45h	45h
ピーク1の20	(deg.)	35.3	35.3	35.3	30.4
ピーク1半値帽	(deg.)	1.0	9.0	9.8	0.6
ピーク 1 結晶子サ	イズル	92	97	108	143
2-12020	(deg.)	44.8	44.7	43.6	43.6
ピーク2半値隔	(deg.)	1.6	1.3	1.0	0.7
ピーク2結晶子サ	イズム	58	69	89	128
充放電効率 1	EH.	82	82	84	85
充放燃効率 3	MU	98	98	99	98
放電容量(mA	h/g)	380	400	410	410
規格化サイクル	 	3.5	3.0	2.4	1.6

【0175】 (注)

(1) ICP分析の結果、振動ミルでの混入不純物はFeがまで0.4原子に以下であった。

(2) サイクル寿命は、参考例1の寿命回数を1、0と して規格化した。

(3) 調製に使用した振動ミルは中央化工機(株)製、 Model MB-1を使用した。

【0176】実施例7~8および参考例3~4 本発明のリチウム二次電池用負極電極材の合金粒子は、 非化学騒線比組成であることを示す。

【0177】表3、4 に示す機に、金融スズ粉末、コパルト粉末を元素比を変えて、実施例1と同様の方法で扱動まれで振動を与えてSn C 6合金粉末を得た。得られたSn C 6合金粉末から、実施例1と同様の方法で、貨権を作製し、さらにリチウム二次電池を作製し、无放電を行って求めた容優、充放電クーロン効率及びサイクル寿命の評価を行った。

【0178】図8は本発明の実施例7の服勢ミル処理後 のX額回折チャートを示す図、図9は本発明の実施例8 の抵動ミル処理後のX線回折チャートを示す図、図10 は参考例3のガスアトマイズ処理後のX線回折チャート を示す図 図11は参考明4の知動また処理後のX線回 折チャートを示す器である。その結果を表3および表4 に、前述の実施例3、実施例4と共に示す。

【0170】 なお、参考例ででは、金属粉末の郷製にガ 次下トマイズを用いた、ガスアトマイズの処理条件は以 下の通りであった。平均粒度 10ミクロンの金属スズ粉 末、平均粒径3ミクロンのコバルト粉末を元素比20: 80で部合し、ガスアトマイ交融層のルツボに導入し真 変引きしてアルゴンガスに実施機を経験した後、溶織し て溶傷を形成し、アルゴンガスを噴霧ガスとして使用し て、アトマイズ底にで今金粉末を得た。平均粒径は、測 定の結果できりロンであった。

【0181】表3および表4は、上記金無照化合物と何の比率あるいは異なった比率の、すなわち実施第3、4、5、7までと参考例3、4で3限した生晶微又ズーコパルト合金約末の組成及びX級回折データ、合金粉末から作取した電機を対極にリテウムを用いて充坑電を行って求めた容弱、合金粉末から作取した自輸とコパルト微リチウム、しょじの0g)から作製した正確からなる

リチウム二次電池の充放電クーロン効率及びサイクル寿命をまとめて示したものである。 なお、実施例7のスズーコパルト合金粉末の組成は S n g C n の組成比に近い 組成ななっている。

【0182】表3および表4からは、金属間化合物の組成比、即ち化学量輪組成からずれた方が非晶質化が起き

やすく、サイクル寿命も長いことがわかる。なお、ここでは示していないが、コバルト元素以外の選移金属元素との合金も同様の結果であった。 【0183】

[表3]

表 3

	表 3		
Sn _x — Co _y	参考例 3	実駐例 7	実施例 4
X	2	67	61
組収 y	3	33	39
與製条件	ガスアトマイズ	振動ミル	振動ミル
処理時間(h)	カステトマイス	30h	30h
ピーク1の2θ (deg.)	30.4	35.3	35.3
ピーク1半値幅 (deg.)	0.3	0.5	1.0
ピーク1約晶子サイズA	307	168	92
ピーク2の20 (deg.)	32.7	43.6	44.8
ピーク2半値幅 (deg.)	0.3	0.6	1.6
ピーク2結晶子サイズA	346	154	58
充放電効率 1面目	71	80	82
充放電効率 3回目	98	97	98
放電容量 (mAh/g)	177	390	380
サイクル寿命	1.0	3.8	4.6

[0184] [表4]

表 4

Sn _x Co,		実施例 8	参考例 4	実施例 3
X X		57.1	1	42.8
組成 y		42.9	1	57.2
謎製条件		搬動ミル	振動ミル	振動ミル
処理時間 (h)		30h	15h	15h
ピーク1の2θ (de	ĸ.)	28.4	35.4	30.1
ピーク1学値幅(de	g.)	0.7	0.5	1.8
ピーク1結晶子サイ:	ΧÀ	130	166	47
£-2202θ (de	g.)	44.7	44.9	43.6
ピーク2半領額(de	g.)	0.7	0.7	2.4
ピーク2結晶子サイン	₹Å	136	137	38
充放電効率 1回目	ı	75	70	67
光放質效率 8回日	ī	97	97	97
放電容量(mAh/	g)	280	240	240
サイクル寿命		4.6	2.7	3.7

【0185】(注) サイクル寿命は、参考例3の寿命回数を1.0 として規格化した。

【0186】実施例9

本発明のリチウム二次電池用負債電極材の合金粒子の非 品質化と電極及び電池性能を示す。

【〇 187】 表5に示す様に、金銭又ス粉末、コパルト 粉末を元素比を後えて、実施例、日間様の方法で振動ミ ルで観動を与えてSn-Co合金粉末を得た。得られた Sn-Co合金粉末から、実施例 1 と同様の方法で、 様を作變し、さらにリチウム二次電池を作製し、充放電 を行って求めた容量。充放電クーロン効率及びサイクル 寿命の資極を行った。

【0188】その結果を表5に、前述の実施例4と共に 示す。図12は本発明の実施例9及び実施例4の振動ミ ル処理後のX線囲折チャートを示す図である。表5は、 実施例9と実施例4において、各種調製条件で調製した 非晶質スズ含金粉末の非晶質化の程度と、電極及び電池 性能をまとめたものである。

【0189】表5の結果から、ほぼ同一のスズ含有量であれば、非晶質スズ合金粉末の非晶質化が進むと電池の充放電サイクル寿命が呼びることがむかる。サイクル寿命と同折角20~45°のビーク20半価幅から計算される結晶子サイズの方が20~28°~36°のビーク1のそれより相関が強いようである。

【0190】なお、ここでは示していないが、コバルト 元素以外の遷移金属元素との合金も同様の結果であっ た。

[0191]

[35]

表 5

Sn _s Co,	実施例 9	実施例 4
仕込み北率	Sn:Co	Sn : Co
原子比	= 61 : 39	= 61:39
組成	Sn _e ,Cn _e	Sn _{tt} Cr _{to}
消製条件	振動ミル	振動ミル
処理時間(h)	10h	30h
ピーク1の20 (deg.)	35.3	35.3
ビーク1半領幅 (deg.)	9.0	1.0
ビーク1結晶子サイズA	101	92
ピーク2の2θ (deg.)	43.6	44.8
ピーク2半領幅 (deg.)	1.0	1.6
ピーク2結晶子サイズ人	87	58
規格化サイクル寿命	1.0	1.7

[0192] (2)

(1) I C P 分析の結果、不純物はF e が主で0.4 原 子※以下であった。

・2) サイクル寿命は、実施例9の寿命開数を1.0として規格化した。

[0193] 実施例10~11

本発明のリチウム二次電池用負標電機材の合金粒子の非 品質化と電機及び電池性能を示す。

【0194】表6に示す様に、平均粒径10ミクロンの 金欄スズ粉末、平均粒径1-3ミクロンのコパルト粉末 を元素比60:40で混合し、ドイツ フリッチュ社製 P…5 遊県型ボールミル装置のステンレススチール

(85、3%Fe - 18%Cr - 9%N 1 - 2%Mn - 1%51 - 0. 15%S - 0. 07%C)製の45cc容器に、原料55と歯(第15mmのステンレス製ポールを12個入れて、容器内をアルゴンガスで選換の後容器の差をして、加速度17Gで4時間(実備例10:および10時間(実施例11)処理を施して5n - Co合金数末を得た。

【0195】得られた粉末の組成分析をX線マイクロア ナリシス(XMA)で調定した。XMAの分析結果から は、遊展ボールミルの容器及びボールの成分が処理条件 によって混入することが判明した。

【0196】得られた金属約末を、線元にCuのKα線 を用いた広角X線回折分析を行った。遊星ボールミル処 理後の実施例10と実施例110金庫粉末のX線回折チャートは図13に示した。遊菓ボールミル処理時間を増やすことによって、半価幅がさらに広がっていることが分かる。

【0197】なお、図45、46に図13の実施例1 0、11のX線回折チャートの拡大図を示す。

【0198】また、得られたSn-Co合金粉末から、実施例1と同様の方法で、負額を作製し、さらにリチウムニツな潮池を作製し、充放電を行って求めた容量、充放電クーロン効率及びサイクル寿命の評価を行った。

【0199】その結果を表もに示す。表6は、実施例1 0と実施例11において、各種調製条件で調製した非晶 質スズ合金粉末の非晶質化の程度と、端値及び端池性能 を生とめたものである。

【0200】製作の結果から、低低同一のスズ舎育量で あれば、非晶質スズ合金粉末の非晶質化が進むと電池の 光放電サイクル寿命が伸びることがわかる。サイクル寿 命と回折角20-42°~45°のピーク2の半価幅か ら計算される結局チサイズの方が20-28°~36° のピーク10ぞれより相関が強いようである。

【0201】なお、ここでは示していないが、コバルト 元素以外の遷移金属元素との合金も同様の結果であっ た。

[0202]

表 6

Sn _s — Co,	実施例 10	実施例 11
仕込み比率	Sn : Co	Sn : Co
原子比	60 : 40	≈ 60 : 40
XMA組成	Snau-Coaz-Feas-Cras	SmassCossaFe;saCras
講製条件	遊屋ボールミル 17G	遊組ボールミル 17G
処理時間(h)	4h	10h
ピーク1の20 (deg.)	35.5	33.8
ピーク 半値幅 (deg.)	8.0	0.9
ピーク 1 結晶子サイズ Å	110	98
ピーク2の20 (deg.)	44.7	44.5
ピーク2 準値幅 (deg.)	0.9	1.3
ピーク2結晶子サイズA	104	68
無格化サイクル寿命	1.0	1.2

[0203] (注)

- (1:サイクル寿命は、実施領10の寿命回数を1.0 として規格化した。
- (2) 調製に使用した遊光ポールミルはドイツフリッチ エ製遊程型ポールミルド… 7を使用した。
- 【0204】実施例12~15

本発明のリチウム二次電池用負権電極材の合金粒子の非 品質化と微極及び微池性能を示す。

【0205】義7、8に示す様に、金属スズ粉末、コパルト粉末、炭素粉末を元素比を変えて、遊糧型ボールミルまたは回転粉砕機を用いてSn-Co含金粉末を得

te,

【0207】図14は本発明の、実施例12の避皇ボールミル処理後のX線回折チャート、実施例14の回転粉 飛処理後のX線回折チャート、実施例14の回転粉砕処 環後のX線回折チャート、実施例14の回転粉砕め 環後のX線回折チャート、実施例15の回転粉砕むまび 遊組ボールミル処理後のX線回折チャート、をまとめて 示した器である。

【0208】なお、図41~44に図14の実施例12 ~15のX線回折チャートの拡大図を示す。

【0209】その結果を表了および表をに示す。表了および表象は、集縮例12~15において、各種調製条件で調製した非品質スズ合金粉末の非品質化の制度と、電極及び電池性能をまとめたものである。図15は本発明の実施例12~15のリチウム二次電池の1C充放電サイクル素金を示す図である。

【0210】表7および投めの結果から、は弦同一のス ズ含有量であれば、非品質スズ合金粉末の非品質化が施 かと避池の充放電サイクル券命が仲びることがわかる。 サイクル寿命と回折角20-42°~45°のビーク2 の半価編から計算される結晶子サイズの方が20-28 ~36°のビーク1のぞれより相関が強いようであ る。なお、ここでは示していないが、コバルト元素以外 の海移金銀元素との合金を回線の結果であった。

【0211】 【表7】

表 7

Sn _s Co,	実施例 12	実施例 13
仕込み比率	Sn:Co:C=	Sn:Co:C=
原子比	40.5 : 53.9 : 5.6	40.5 : 53.9 : 5.6
組成	未测定	米測定
調製条件 处理時間 (h)	遊尾ボールミル 17.5G × 2h	リング状媒体 顔転粉砕機 1500rpm × lis
ビーク1の20 (deg.)	30.4	35.6
ビーク1半値幅 (deg.)	8.0	0.7
ピーク1結晶子サイズA	111	118
ピーク2の2 <i>0</i> (deg.)	43.3	44.4
ピーク2半慎編 (deg.)	1.7	1.8
ピーク2結晶子サイズA	54	51
規格化サイクル寿命	1.0	2.0

[0212] [数8]

E 8

Sn _s — Co,	実施例 14	実施例 15
仕込み比率	Sn:Co:C :::	Sn:Co:C≔
原子比	40.5 : 53.9 : 5.6	40.5 : 53.9 : 5.6
組成	未測定	米測定
減製条件 処理時間(h)	リング状媒体 回転粉砕機 1500cpm × Ih	リング状線体 回転粉砕機 1500rpm×1h 遊艇ポールミル 17.5G×2h
ピーク1の20 (deg.)	30.8	ブロードで測定不能
ピーク1半値幅 (deg.)	1.05	
ピーク1結晶子サイズÅ	82	~ 0
ピーク2の20 (deg.)	43.9	プロードで測定不能
ピーク2半領領 (deg.)	1.8	nen .
ビーク2結晶子サイズÅ	46	~ 0
規格化サイクル寿命	2.7	9.5

[0213] (%)

(1) サイクル寿命は、実施例12の寿命回数を1.0 として規格化した。

(2) 御饗に使用した遊尾ボールミルはドイツフリッチュ製遊車型ボールミルトー 7を使用した。リング状媒体 回転動所機には「傑)奈良機械製作所MICROSを使 用した。

【0214】参考例5

【6215】さらにリチウム二次電池を作製し、充放電 を行って求めた客観、充放電ケーロン効率及びサイクル 寿命の評価を行った。その結果を表りに、前述の実施例 10とほこ示す。 【0216】接りは、実施例10で作製した電極の水溶性高分子の結響剤をボリフッ化ビリニデン(PVDF) に替えて、作製した参考例5の電池の充放電特性を比較したをのである。

【0217】 義9の結果からは、ファ素樹脂素の結論剤 より、米溶性高分子系の結結剤を用いて、非高質スズ合 金粉末から電糖を形成した方か、電池の光度電サイクル 寿命が伸びることがわかる。この理由としては、従来の 黒鉛等のカーボン材料を用いた電糖に比べて、スズ合金 粉末が充電時にリチウムと含金化して膨張すること、カ ボン材料に比べて合金粉末が電解液を吸収できないこ となどから、水溶性高分子系の結婚剤を用いた方が、金 属粉との接触力が高く、多孔質で保護率の高い活物質煙 (電極材料態)を形成することができるのではないかと 推察される。

[0218]

[表9]

Z 9

Sn _x Co,	実施例 10	参考例 5	
仕込み北率	Sn : Co	Sn : Co	
原子此	·· 60 : 40	60 : 40	
XMA組成	SnsasCowyFewCra	Sns.sCoscrFessCr21	
課製条件 処理時間(h)	遊屋ボールミル 17G×4h	遊屋ボールミル 17G×4h	
単板材料場形成の結着剤	CMC : 2we % PVA : 3wt %	PVDF:5wt%	
充放電効率 1回目	76	15	
充放電効率 3回目	98	23	
規格化サイクル寿命	1.0	6.05	

【0219】(注) サイクル寿命は、実施例10の寿命 回数を1.0として疑格化した。

【0220】 熟施例16

「非品質和を有する他の含金粉末材料の評価」 本発明の 電極構造体に用いる他の含金材料として、更に次の表 1 0 および表 1. の材料を実施例 1 ~ 1 5 と 回線の操作で 調製し、X 線回折分析を行ない、ピークの半軸側、結晶 テサイズ、充放電クーロン効率、及び電池のサイクル寿 命を次めた。その結果を表 1 りまむび表 1 に示す。

【0 2 2 1】また、関 1 6 一図 3 6 に各試料の合金材料 を処理したX線師折チャートを示す。図 1 6 は実施例 1 6 のりの - 1 の材料、図 1 7 は実施例 1 6 の N o . 2 の 材料、関 1 8 は実施例 1 6 の N o . 3 の材料、図 1 9 は 実施例 1 6 の N o . 4 の材料、図 2 0 は実施例 1 6 の N o . 5 の材料の各々をミル処理前と処理後の X線師折チャートを示す図である。

【0222】図21は実施例16のNo. 7の材料、図 22は実施例16のNo. 8の材料、図23は実施例1 6のNo.9の材料、、図24は実施例16のNo.1 1の材料の各々をミル処理後のX線屈折チャートを示す 図である。

【0223】図25は実施例16のNo.16の材料。 図26は実施例16のNo.17の材料。図27は実施 例16のNo.18の材料の8々をよル処理施と処理後 のX線和ボデャートを示す図である。

【0224】図28は実施例16のNo.20の材料、 顔29は実施例16のNo.21の材料、図30は実施 顔16のNo.22の材料、図31は実施例16のNo.24の材料、図32は実施例16のNo.25の材料、図34は実施例16のNo.25の材料、図35は実施例16のNo.26の材料、図34は 実施例16のNo.27の材料、図35は実施例16のNo.28の材料、図36は実施例16のNo.20の材料のNo.28の材料、図36は実施例170の材料の分析をまた処理後のX検回折チャートを示す図である。

【0225】 【表10】

表 10

No.	原料代込 (原子比率)	ビーク 選折角 2 θ deg.	準備幅 deg.	結晶子 サイズ A	充放電 効率 %	機格化 サイクル 寿命
1	Sn _{t0} N' _{e6}	30.3	1.1	125	97	5.2
2	Sn _{to} Cu _{at}	30.0	0.5	123	95	6.2
3	SneeBim:Coo	27.1	0.2	431	84	1.0
4	Sn ₄ Co ₂ Li ₄ N	35.0	1.0	92	86	5.0
5	SnacCoasCasMgasa	43.3	2.31	50	100	26.2
6	Sn ₈₆₇ Co ₅₆ Fe ₁₈₄₉	35.4	0.7	144	98	12.5
7	SnerComeNice	43.3	1.1	68	98	13.2
8	Silma Coma Cura	43.2	1.4	65	98	28.7
9	Sn _{ma} Co _{ma} Ti _m	43.4	2.3	40	99	15.5
10	Smal ConsZras	44.7	1.1	85	98	10.5
11	SriessCome/Nites	35.3	0.5	174	98	12.5
12	Sn ₈₀₄ Co ₈₀₄ Mo ₂₂	35.32	0.6	177	99	8.5
13	Srigge Cong Ages	35.3	0.59	178	99	15.0
14	SnezaConaMgasa	35.4	0.6	169	100	20.0

【0226】 【表11】

表 11

No.	原料住込 (原子比率)	ピーク 国行角 2 Ø deg.	华值幅 deg.	結晶子 サイズ A	光放電 効率 %	規格化 サイタル 寿命
15	StlangCompSign	35.3	0.4	248	99	7.5
16	SneasCom,NinaPas	35.3	0.7	144	98	15.0
17	Sn ₆₄₂ Co ₆₁₃ Fe ₁₁₃ P ₆₄	35.7	0.7	140	98	13.5
18	Sm.,Fe,oC13	44.8	1.3	89	100	7.8
19	Strane Comp Carl Line Alica	43.7	1.8	64	99	11.5
20	Sn _{ss} Co _{ts} La _{ts} C ₅	44.0	2.5	36	100	27.5
21	Sn _{eri} Co _{sci} Zn _{ce}	44.9	1.1	106	98	15.0
22	Sn _{ki} Fe _{ti} Co _{te}	44.5	1.1	61	98	11.0
23	Sn _{ba} Cu _{to} Zr ₂₈	37,6	10	ş	98	10.0
24	Sn ₆₀ Cu ₁₁ Zr ₈₆ Al ₂	38.9	8.0	11	99	18.7
25	Snee-Cuse/Zree-Alse-Cee	42.5	3.4	26	99	20.0
26	Sn _{ec} Cu _{ss} Nb _{ec}	42.2	1.5	61	98	15.7
27	Sn ₆₀ Ni _{ses} Fe ₁₈₆ B ₈₅	43.7	1.1	81	98	15.0
28	Sn _e Nl ₂₈ Nb ₁₆	43.6	1.7	52	98	14.1
29	Sn ₀ Co ₀ CuAl ₀	43.5	1.6	56	99	27.3

【9227】表10 たよび表11は、表1から表9まで に凋製したした以外の各様非品質スズ合金粉末の特性を まとめたものためる。表には、X線回折ビーンに対する 半価幅と計算される結晶子サイズと、3サイクル目の充 成電クーロン効率、及びNo.3の合金粉末から淵製し た電積を良橋に実施例四球に件製した電池のサイクル寿 命の回数を1.0として原格化した値を示した。

【0228】台金鸛製の装置としては、主に遊星ボール ミルを用いた。原料としては、No.3にSn₇₉Bi₂₇ 台金を、No.4にLi₃N合金を、No.19にLi 3のAl₈₀合金を用いたのを除き、純金属粉末を原料として使用した。

[0220] なお、表には躑塵された合金粉水の組成の 分析領差系にていないが、鸕躞に使用した選尾ボールミ ルの容器とボールにステンレス製を使用したために、ま にFe、ついでNi、Crが合金粉末に混入している。 さらに、原料に破素と結合しやすいフェ、Tiを使用し た場合には上説ステンレス材料の成分の混入風が増して いる。No、24の場合、XM A分析的果からは、サン プリング箇所にもよるが、組成は、S n_{36.0}C u_{7.1}Z r_{18.0}A l_{9.8}F e_{19.8}C r_{5.8}N i_{2.0}M n_{0.5}であった。

【0230】 表 1 のおよび表 1 1 の結果からは、スズ以 外の元素の種類と比率を選択することによって、結晶子 サイズを小さくし非晶質化を進めることができ、唯他の サイクル寿命を伸ばすことができることがわかる。

【0231】 実施例17 本製施例は、実施例16等の本発明により鋼製した非晶 質スズ含金粉末から作製した機能と対像に金属リチウム 極使用し、電解液に前記実施例1に使用した電解波1M の1 IBF4/FC-DMCを使用し、セパレータには 男み25ミクロンの数孔性リプロピレン不統布を用い、セルを 形成し、允放電を行い、電極材料器の電簾当たりの最大 の電磁容量を計画1た。

【0232】その結果を下記の表12に示す。

[0233]

【表12】

表 12

	今金粉末の元素組成比	電極層重量当たりの最大容量 mAh/g
麦 10 No.6 (実施例 15)	S n ₅₉₇ C n ₅₉ F e ₁₀₃	490
実施例 9	Sn _{ee} Co _{es}	520
表10 No.7	Sna Coma Nia	280
表10 No.8	S r _{isca} C o _{sce} C u _{s2}	420
表10 No.9	Snepas Co _{bill} T≟pe	479
表10 No.10	S rtea: C 054.5 Z res	419
表10 No.11	S nezi C ome N bus	479
表10 No.12	S Tima C Oma M Ons	470
麦10 No.13	S these C Genz A gos	440
-	S nata C osta Cts	550
表 11 No.15 (実施例 15)	S none C come S face	700

【023 4】 現在市販されているリチウムイオン電池の 負権材料で児県の理論容量が372mAh g 程度であ り無風かか完全機構材料制の電量当りの容量は300m Ah g 程度であるので、本発明の上記表 10のNo. 7を除く材料が如何に高い容量値を有しているかが分かる。

【0235】参考として、図37、図38、図39に、 表10のNo. 1、表10のNo. 2、実施例2の電池 の充放電曲線を示した。

【0236】また、図40に、参考所6として創館上に 電解メッキにより形成した金属スズ電梯を負極に用いた 電池の充放塑曲線を示した。なお、金属スズ電極は下記 の禁にして作製したものを用いた。

【0237】本発明の電池では、いずれもメッキスズ電 極の電池に比較してスムースな充痕電カーブを示すこと かわかる。

【0238】 (電解メッキ金属スズ電解: 図40の電池の負職) アセトンとイソプロビルアルコールで眼睛洗浄し乾燥した原母318μmの興情をカソード、スズ板をアノードとし、カソードとアノード間を6cmとし、下記組成の破機解の添加をしない戦解途中、液量25℃で、機界を行いながら、カソードとアノード間に直流鑑界を印加して、カソード灌流密接を、10mA/cm²を2020と2020と、2020との水が高級なされる機102を形成した。なお、この時のカソードとアノー

ド間の電圧は1Vであった。

【0239】(電解液組成)

磁激第1スズ 40g/1 硫酸 6ng/1

溶媒は水を用いた。

ゼラチン

【0240】水洗した後に、60g 1、Na₃PO₄・ 12H₃Oを溶解した水溶液中で、60℃の液質で、6 0秒間、処理した後に、水洗し、150℃で滅圧乾燥し 電極構造体を作物した。

2 9 1

【0241】得られた金属スズから構成される電極材料 顔の脚みはは40ミクロンであった。得られたメッキ類 の又線照新ピークは、金属スズのピークであり、半価幅 の狭い、熱品相であると判断できるものであった。

【0242】 (リチウムとの電気化学の次解入限機能による形態評価。得られた上記電極構造体をカソードとして、電解機に1 M (モル/リットル:の四フッ化ホウ酸リチウム.1.1 B F4のエチレンカーボネートとジメチルカーボネートの1:1 温冷溶液を用いて、カソード電流溶液2 m A c m²で1.5 時間顕進して、カツードペリチウム金属析画(種人反応)による合金化を行い、1 m A c m²で1.2 V (v. s. L1-L1・5 まで溶出 限地販房:2 を行い、電極構造体の材料器の厚みの増加を測定してリチウムの種人財産を砂密接合の対象が最少関力を消除したリチウムの種人財産後の製造の関方を評価した。

【0243】表13は、本発明の実施例で作製した電極 と対極に金羅リチウム極使用し、微解液に前記実施機に 使用した環解液IMのLiBF。EC-DMCを使用 し、セパレータには輝み25ミクロンの微孔性ポリプロ ビレンフィルムと解み 7 () ミクロンのボリプロビレン不 織布を用い、セルを形成し、充放電を行い、電極の厚み の増加を計劃し、本発明の非爲質スズ合金粉末をスズ金 国粉末に替えて作製した参考所6の離極の膨張率を1. 0として規格化して、末とめたものである。

【0244】本発明の非品質合金粉末からなる電極は充 放電によっても駆み方向の膨張が少ないことがわかる。 [0245]

【後13】

菱 13

実施例 / 参考例	整張率の比	
表 10 No.1 (実施網 16) / 参考網 6	0.90	
実施例 2 / 参考例 6	0.41	
表10 No.2 / 参考例 6	0.64	
表10 No.4 / 参考例 6	0.32	
表 11 Na.19 (実施例 16) / 参考例 6	0.23	
表10 No.5 / 参考例 6	0.25	
参考例 3 / 参考例 6	0.68	
実施例 15 / 参考例 6	0.35	

[0246]

【発明の効果】以上説明したように、本発明によれば、 リチウムの酸化反応とリチウムイオンの選元反応を利用 した二次電池において、負極が充放電サイクルを繰り返 すと電極が膨張して集電能が低下し充放電サイクル寿命 が伸びないという問題を解決できる常籐構造体が提供さ れる。ひいては、サイクル寿命の良い、放電曲線のなだ らかな、高容器、高エネルギー密度の二次電池を提供す ることができる.

【図面の簡単な説明】

ある。

【図1】 本発明の饗極機造体の構造の一弾を模式的に示 す新面盤である。

【関2】本発料の二次常浩織成の--- 朔を示す機略新面機 成圏である。

【図3】単層式簡甲型電池の構造を示す断面圏である。 【関4】スパイラル式四額壁溜油の構造を至す断面図で

【図5】本発明の実施機3の振動ミル処理後のX線回折 チャートを示す間である。

【図6】本発明の実施例4振動ミル処理後のX線回折チ ヤートを示す図である。

【関7】 本発明の実施例4にて調製した非品質Sn-C o台金粉末の粒度分布を示す図である。

【図8】 本発期の宝藤欄7の振動ミル処理器のX線同折

チャートを示す図である。

【図9】本発明の実施例8の振動ミル処理後のX線回折 チャートを示す器である。

【図10】参密膜3のガスアトマイズ処理後のX線回折 チャートを示す器である。

【図11】参老例4の振動ミル処理後のX線回折チャー

トを示す圏である。 【図12】本発明の実施例9及び実施例4の振動ミル処

【図13】本発明の実施例10及び実施例11の遊屋ボ ールミル処理後のX線照折チャートを示す器である。

理後のX線雨折チャートを示す間である。

【図14】本発明の実施例12~15の粉砕処理(非品

質化)後のX線回折チャートを示す図である。 【図15】本発明の実施例12~15のリチウム二次電

池の1 C 充放電サイクル寿命を示す関である。 【図16】本発明の実施図16のNo. 1の材料をミル

処理前と処理後のX線回折チャートを示す図である。

【図17】本発明の実施例1GのNo. 2の材料をミル 処理前と処理後のX線同折チャートを示す間である。

【図18】本発明の実施例16のNo. 3の材料をミル 処理論と処理後のX線同指チャートを示す器である。

【図19】本発明の実施例16のNo、4の材料をミル 処理前と処理後のX線回折チャートを示す図である。

【図20】本発明の宝飾例160No. 5の材料をミル

処理前と処理機のX線回折チャートを示す図である。

【図21】本発明の実施例16のNo、7の材料をミル 処理後のX線回折チャートを示す図である。

処理核の X線機打すヤートを示す場である。 【図22】本発明の実施例16のNo.8の材料をミル 処理後の X線機折チャートを示す総である。

【図23】本発明の実施例16のNo.9の材料をミル 処理後のX線回折チャートを示す図である。

【図24】本発卵の実施削16のNo. 11の材料をミル処理後のX線回射チャートを示す関である。

【図25】本発明の実施到16のNo. 16の材料をミル処理前と処理後のX線回折チャートを示す図である。

【図26】本発明の実施例16のNo.17の材料をミル処理前と処理後のX線回折チャートを示す図である。

【関27】本発明の実施例16のNo.18の材料をミル処理前と処理後のX線照折チャートを示す図である。 【関28】本発明の実施列16のNo.20の材料をミ

ル処理後のX線回折チャートを示す図である。 【図29】本発明の実施例16のNo.21の材料をミル処理後のX線回拍チャートを示す図である。

【図30】本発明の実施例16のNo.22の材料をミル処理後のX線師折チャートを示す際である。

【图31】本発明の実施例16のNo、24の材料をミル処理後のX線回折チャートを示す図である。

【図32】本発明の実施例16のNo.25の材料をミル処理後のX線回拍チャートを示す図である。

【図33】本発明の実施例16のNo. 26の材料をミ

ル処理後のX線回折チャートを示す際である。 【図34】本発明の実施例16のNo、27の材料をミ

ル処理後のX線回折チャートを示す間である。 【図35】本発明の実施例16のNo.28の材料をミ

L図351 本発明の実施例16のNo. 28の材料を ル処理後のX線阻折チャートを示す図である。

【図36】本発明の実施例16のNo.29の材料をミル処理後のX線図折チャートを示す図である。

【図37】本発明の実施例16の表100No.1の選 池の充放電曲線を示す図である。

【図38】本発明の実施例16の表10のNo.2の電 池の光放電曲線を示す器である。

【図39】本発明の実施例2の電池の充放電曲線を示す 図である。

【图 4 0】参考例6の電池の充放電曲線を示す図であ

25.

【図41】図14の実施例12のX線回指チャートの拡 大図である。

【図42】図14の実施例13のX線回折チャートの拡 大図である。

【劉43】 図14の実施例14のX線回指チャートの拡 大関である、

【図44】図14の実施例15のX線回折チャートの拡 大図である。

【図45】図13の実施例10のX線照折チャートの拡大図である。

【図46】図13の実施例11のX線回折チャートの拡大図である。

[19時の部制]

100 集電体

101 電極材料層

102 電極構造体

103 非晶質合金粒子

104 潮電補助材

105 結體剂

202、301、403 負標 203、303、406 正極

204、302、407 イオン伝導体

205 負極端子

206 正極端子

207 簗橋 (ハウジング)

304 負極キャップ

305 正極街

306、410 ガスケット

401 負極集電体

402 負極層

404 正極集電体

405 正極勝

408 負機街

409 正郷キャップ 411 絶縁板

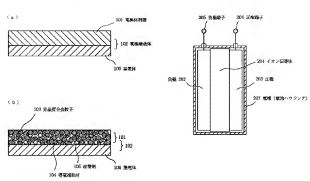
1 1 1 1 10000000

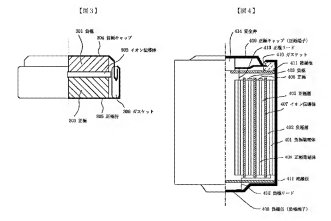
412 負続リード

413 正練リード

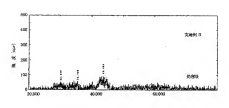
4 1 4 安全弁





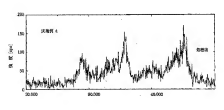


[18]5]



26 ["]

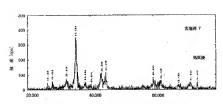
[86]



20 [*]

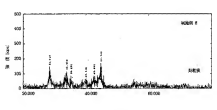
[FN 7]

[88]



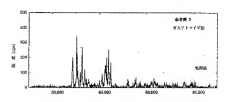
20 [*]

[89]



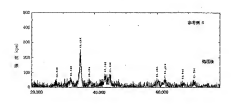
28 [1]

[2010]



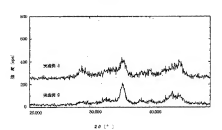
26 [*]

[图11]

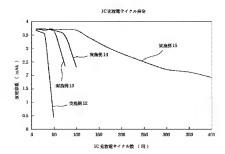


20 (*)

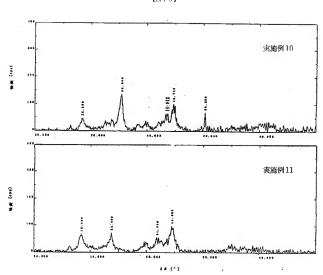




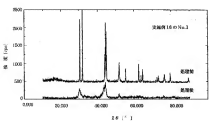
[||15]



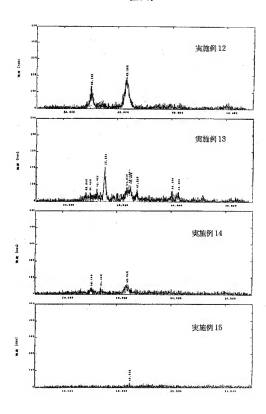
[18]13]



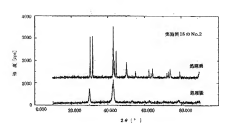
[第16]



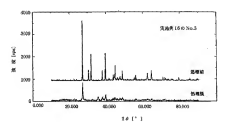
[18] 1 4]



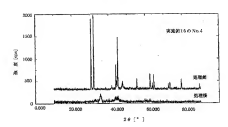
[图17]



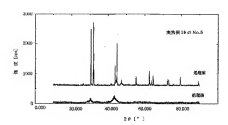
[818]



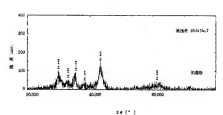
[819]



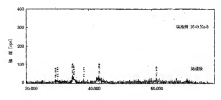
[20]



[821]

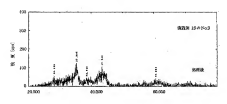


[1822]



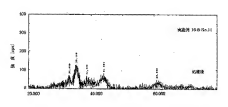
20 1

[图23]



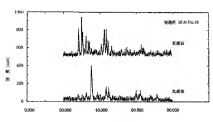
20 (*)

[图24]



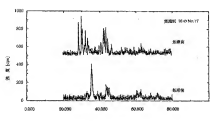
2# [*]

[825]



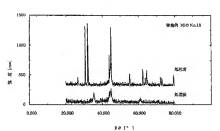
20 ["]

[M26]



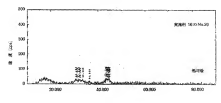
20 (*)

[827]



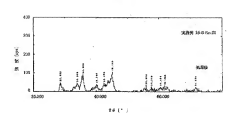
--,

[828]

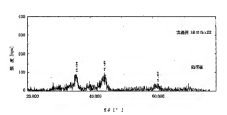


20 ["]

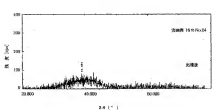




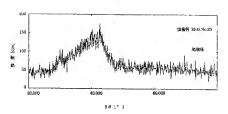
[830]



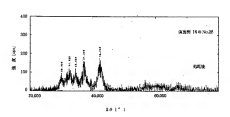
[[8]31]



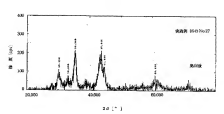
[832]



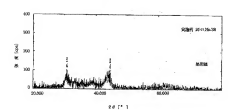
[18]33]



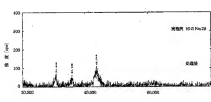
[18]34]







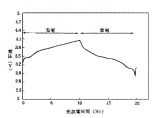
[2636]



20 10 1

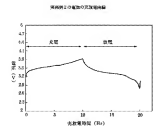
[開37]

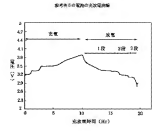
【図38】 実施例16の表10のNo.2の電池の死放電磁線



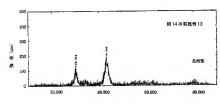


[8940]



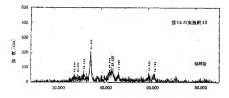


[2]41]



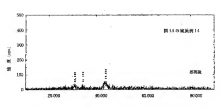
20 []

[18]42]



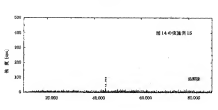
2# [*]

[243]



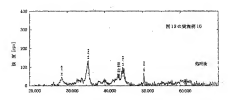
20 [*]

[244]



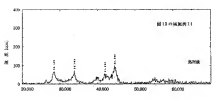
20 [*]

[245]



20 1 7





20 (*)

フロントページの続き

ドターム(参考) 58003 AA02 AA04 BB02 BD00 BD02 BD03 BD05

SHO14 AAO2 AAO4 BBOS EEO5 HHOI 5HO29 AJO3 AJO5 AKO3 ALII AMO3 ARO4 AMO5 BJO2 BJO3 BJ14

ARUFI ARUS BJUZ BJUS BJO1 BJ13